## (B) 日本国特許庁 (JP)

## ① 特許出願 公開

## ⑫ 公開特許公報 (A)

昭58—9070

6 Int. Cl.3 G 01 N 33/54

識別記号

庁内整理番号 7906-2G

砂公開 昭和58年(1983) 1 月19日 発明の数 5 審査請求 未請求

(全 31 頁)

## **匈免疫分析用装置及びキット**

②特

昭57-70576

**20出** 

願 昭57(1982) 4 月28日

優先権主張 ②1981年4月29日③イギリス

(GB) @8113167

❷1981年11月13日❸イギリス

(GB) (D8134353

⑫発

ジユリアン・ゴードン・ スイス連邦国4144アルレスヘイ

ム・フインケラーヴェーグ40

の発 しゅうしゅう 明者 リチヤード・ホークス

スイス連邦国4123アルシュヴィ

1. 発明の名称

免疫分析用装置及びキット

#### 2. 特許請求の範囲

- (1) 抗原もしくは免疫グロブリンまたはそれら両 方の1以上の溶液または懸濁液の分別量を支持 体に直接接触させて適用することにより得られ る、抗原または免疫グロブリンまたはそれら両 方を境界を定めて吸着させた領域のあらかじめ 選択された配列を含む多孔性固体支持体で構成 される免疫分析用の装置、及びこのような装置 であつて抗原または免疫グロブリン領域の外側 または内側の残りの吸着場所は前配の抗原また は免疫グロブリンとの反応性に関して非解異的 である蛋白質の存在により飽和されている装置、 並びにこれらの装置のいずれかを有するキット からなる群から選ばれ免疫分析用の新規な装置 またはキツト。・
- 残りの吸着場所の飽和が、所望により生理食 塩水稻液または他の適当な希釈剤またはそれら

∅発 明 者 エヴリン・ニディ

アメリカ合衆国60004イリノィ 州アーリントン・ハイツ・エヌ ・ストラツトフオード・ロード

1830

@発 明 者 ハリー・トービン

スイス連邦国4123アルシュヴィ

ル・ピニンゲルシユトラーセ12

砂出 願 人 チパーガイギー・アクチェンゲ

ゼルシヤフト

スイス連邦国4002パーゼル・ク リベツクシユトラーセ141

個代 理 人 弁理士 若林忠

の両方で希釈された全血情で、所望により支持 体を乾燥後、また心要により支持体を高温で焼 成後、富温でまたは温度を上げて処理すること によつて行われる特許請求の範囲第1項に記載 の装置。

- (3) 固体支持体中の抗原が、ヒトバイオプシイ物 質、哺乳類組織または細胞、または体液、菌類、 原生動物、後生動物寄生体、バクテリア、マイ コプラズマ、ビールスまたはこれらの領品から なる群から選択される特許請求の範囲第1項に 記載の仕掛。
- (4) 固体支持体がシート状である特許請求の範囲 第1項に記載の装置。
- シートの厚さが約0.01~0.5 m である特許 請求の範囲第4項に記載の装置。
- (6) シートの厚さが約 0.1 ma である特許請求の範 ・囲第4項に配載の装置。
- (7) 固体支持体の材料が、
- · A) a)寒天、アガロース、架橋アルギン酸、置 換または架橋グワーガム、架梯デキストラ

ンポリマー及びデンプン、

- b) 再生セルロース、セルロースエステル、 混合セルロースエステル、セルロースエー テルから選択される天然炭水化物ポリマー 及びそれらの合成による部分的変性、架橋 または遠換誘導体、
- B) 蛋白質及びその誘導体からなる群から選択 される窒素含有天然ポリマー、
- c) ラテックス及びゴムからなる群から選択される天然炭化水素ポリマー、
- D) a) ビニルポリマー及びその部分加水分解誘 導体、ポリアクリレート、ポリアクリルア ミド、ポリメタクリレート、
  - b) 前記ピニルモノマー間の、及び他のモノマー類とのコポリマー及びターポリマー、
  - c) ポリエステル及びポリアミド。
  - d) ポリウレタン またはポリエポキシドから なる 群から 選択される、 適当な多孔性構造 を持つように調製される合成ポリマー、
- E) アルカリ土類金属及びマグネシウムの、疏

- 酸塩または炭酸塩;アルカリ金属及びアルカリ土類金属及び(または)アルミニウム及び(または)マグネシウムのケイ酸塩;アルミニウムまたはケイ素の酸化物または水酸化物からなる群から選択される適当に多孔性のある状態で調製することのできる無機材料、
- F) 上記の混合物またはコポリマーまたはグラフトコポリマー、
- からなる群から選択されるものである特許請求 の範囲第1項に記載の装置。
- (8) 固体支持体の材料が硝酸とセルロースのエステルまたは炭素原子数が1~7の脂肪族カルボン酸とセルロースのエステル、またはそれらエステルの混合物である特許請求の範囲第7項に配載の装置。
- (9) ニトロセルロースが硝酸セルロースエステルとして用いられ、炭素原子 6 個につき硝酸基が約 3 存在する特許請求の範囲第 7 項に配載の装置。
- 00「Millipgre」(Xi角標名)のニトロセルロースシ
- ートを含む特許請求の範囲第8項に記載の装置。
- (1) 境界を定めた抗原または免疫グロブリンの領域がドット(点)状である特許請求の範囲第 1項に記載の装備。
- □2 境界を定めた抗原または免疫グロブリンの領域が2m以下の径を有する微小点状である特許請求の範囲第1項に配載の装置。
- (3) 境界を定めた抗原または免疫グロブリンの領域が幅2m以下の線状である特許請求の範囲第 1項に記載の装置。
- (4) 配列が抗原または免疫グロブリンの単一のドットからなる特許請求の範囲第1項に配載の装置。
- (5) 抗原または免疫グロブリンがそれらを含む溶液または懸濁液の分別量を支持体に機械的に接触させて適用される特許請求の範囲第1項に記載の装置。
- (LG) 接触が手または機械によりピペットで行われるか、または液体あるいは気体の推進剤により 行われる特許請求の範囲第15項に配収の装置。

- (f) 後小ドットが 1 µ2以下の容量を固体支持体に 適用することによつて形成される特許 請求の範 囲第 1 6 項に配載の装置。
- (18) 核酸が固体支持体に適用され、次いでその支持体が 6 0 ℃~1 2 0 ℃の温度で 5 分間~1 2 時間焼成される特許請求の範囲第 2 項に記載の装置。
- (B) 抗原または免疫グロブリン及び所望により阻止蛋白質またはそれらの組合せにより調製された固体支持体状の装置、免疫反応を行うために適当な装置、及び予め分別されるかまたは乾燥された形態のインジケータシステム用の試楽からなる特許請求の範囲第1項に配載のキット。
- (2) 検出と定量を計算またはオートラジオグラフィーによつて行う放射能でラベルしたインジケータ抗体からなるか、または検出と定量をフルオリメトリーによつて行う後光インジケータと結合されているか、または検出と定量を受いるか、またで全色し得る酵素と結合されているか、また

は抗原 - 抗体コンプレックスに結合した補体蛋白質をベースとし、その補体は上配の3種の方法のいずれかにより、または別の特異な抗補体抗体(これも上配の3種の方法のいずれかにより機識化されている)により標識化されている 検出及び定量システムからなる特許請求の範囲第19項に記載のキット。

- 201 免疫反応を行うための装置が、多数の空所部のあるプラスチック製の皿であり、 試楽 は なが インジケータ 抗体、 塩類、 経衡剤、 血清または量を決められたインジケータ 酵素発色性 基質、 塩類、 経衡剤、 並びに予め測定した容量の、 全て 透りにパッケージされた 液状の 基質を含むアンル からなる特許 求の範囲第19項に記載のキット。
- 四 抗原 抗体反応が測定し得る信号で生ずる信号システム用の、1以上の特異抗体と試薬との配列を含む固体支持体からなる特許請求の範囲第1項に記載の装置またはキット。

ックスの検出及び定量のための補体蛋白質を含む特許請求の範囲第1項に配載の装置またはキット。

- 四 特許請求の範囲第1項~第28項のいずれか1項に 記載された装置またはキットを用いることを特徴とす る人または動物の病気の診断、監視及び予後の 免疫検定法による、特異状原または特異抗体ま たはこの両者を検出及び定量するための方法。
- (3) 研究及び開発におけるモノクローン及び他の抗原または抗体のスクリーニング、検出及び定量をするために用いる特許請求の範囲第29項記載の方法。
- (8) 未知の抗原を固体支持体に適用して、公知の 抗体を用いる免疫検定法により検出と定量を行 うために用いる特許請求の範囲第29項記載の方法。
- 図 抗原もしくは免疫グロブリンまたはそれらの 両方の1以上の溶液または懸濁液の分別量を直 接接触により固体の多孔質支接体に適用してあ らかじめ選択された配列を形成し、そして所望 ならば、かくして得られた装置を前記の抗原ま たは免疫グロブリンとの反応性に関して非特異

図 信号システムが、インジケータ酵素または酵 素の結合シリーズのための基質、補因子または 補欠分子族からなる特許請求の範囲第22項に 記載の装置またはキット。

- 60 信号システムが抗原と信号分子との共有結合 アダクツからなる特許請求の範囲第23項に記 載の装置またはキツト。
- (23) 酵素または酵素の結合シリーズが特異抗体と 共に固体支持体に適用される特許請求の範囲第 2 3 項に配載の装置またはキット。
- 20 酵素または酵素の結合シリーズが特異抗体とは別個に固体支持体に適用されるか、または全 然適用されない特許請求の範囲第23項に記載 の装置またはキツト。
- cm 固体支持体上の配列が人または動物の免疫グロブリン、またはそれらのフラグメントを、リューマチ因子の検出及び定量のために含む特許請求の範囲第1項に記載の装置またはキット。
- 四 固体支持体上の配列が循環免疫コンプレック スとして知られている循環抗原 - 抗体コンプレ

的である蛋白質で処理してその抗体または免疫 グロブリン領域の内側または外側の残りの吸着 場所を飽和させることを特徴とする免疫分析用 装置の製造方法。

- 3.発明の詳細な説明・

この発明は免疫分析用の新規な装置、その製造 方法、及びその用途特に多重 + 因子抗体分析及び 交雑願場( hybridomas)形成モノクローン抗体のスクリーニングに対する用途に関する。

上述の予め作られた診断用キットに固有の障害は、病気に関係しない偽験性反応が採用される操作の高感度のために起ることである。 陽性の結果

チ熱におけるパクテリア感染に対する抗体は心筋 組織と交差反応するおそれがあり; 伝染性単核症 (infections mononucllosis)においては、交差 反応を起して、ウマのような他種の赤血球を凝集 させる異原抗体が診断用キットとして用いられる。

ての発明は以下に更に詳しく説明するように、 抗体検出に基づく現存の分析用抗原試験について のこれらすべての欠点を除去するものである。本 発明は前記の思いがけない交差反応性の発見と意 外な抗体の生成の発見を促進するであろう。

この発明は極めて単純で計画性があり、かつ例えば病気の診断において身体自身の病気 - 監視システムからの情報を最大限利用する詳細な が 抗体プロフィール "を確立することのできる試験用キットの提供を目的とする。このキットは本質的な特徴としては、例えば薬剤やホルモンのような任意の抗体に抗原の両方の免疫分析または免疫がロブリンのための固体支持体の形態での装置からなる。

本明細書では"抗体"の字句は、血液の免疫グ

は通常抗体力価の変化が病気の進行中に検出する ことができる場合にのみ意義がある。このことは 迅速に結論を出すことを妨げる。公知の試験用キ ットを用いる場合には特殊な病気に先立つて抗体 の基礎的レベルを患者のために入手することは不 可能である。このことは、医者が日常的な健康管 理業務として個人的にまたはヘルスセンターで+ 分実施することができるほどシステムが単純であ り、同時に現在臨床的に関心があるか将来臨床的 に関心が持たれる可能性があるあらゆる抗体の基 礎的レベルを確立することができるに十分なほど システムが融通性のある場合にのみ可能となるで あろう。このような試験では、現在臨床上明らか に関連のない抗体に関するデータが収集される。 しかし、抗体は極めで特異的ではあるが完全に特 異的ではないので、思いがけない交差反応が起る ことがある。これは思いがけない抗原交差反応に よるか、または理由はわからないが、病気が免疫 システムに悪性の作用を及ぼして意外な抗体を生 成するかすることによる。従つて、例えばりウマ

ロブリンフラクションまたは免疫システムから導かれる培養細胞により分秘され、この明細書で "抗原"と呼ぶ相当するリガンドと特異的に反応 する特徴を有する特殊な蛋白質分子を表わすもの である。

第一に、この発明は1以上の抗原または免疫グロブリンの溶液または懸濁液の分別量を支持体に直接接触させて適用することにより得られる、抗原及び(または)免疫グロブリンの境界を定めて吸着させた領域のあらかじめ選択された(pre-aelected)配列を含む多孔性固体支持体からなる免疫分析用の新規な装置に関する。

前記固体支持体上の抗原または免疫グロブリンの吸着された領域は、分析する必要のある例えば血清のような液体中に含まれる抗体または抗原それぞれと適当な状態で反応させるために、支持体を乾燥、貯蔵して保持することができる。この発明は従つて特に前配の乾燥状態の仕掛を提供するものである。しかし、所望の免疫-検定(immuno-assayg)を実施する前に、適用する抗原または免

疫グロブリンによつてカバーされない領域内の多孔性支持体表面上での蛋白質の全ての吸着可能場所とその領域の内側は、非特異蛋白質またはその蛋白質を含む血液により表面を処理して飽和する必要がある。またこの処理中は最初に適用された抗原までは免疫グロブリンは抗原一抗体反応を維持するように元の状態に保たれ、乾燥及び貯蔵中もそのままに保たれる。

これらの免疫学上の検定は抗原または免疫グロブリンの非常に小さな点(ドット、dot)でも、施された種々の抗原または免疫グロブリンと試験裕液中に含まれる第三物質との間で干渉を起すことなく実施することができる。この発見は先行技

製造後貯蔵されて長期間使用することのできる免疫検定で直接用いられる装置は特に重要なものである。

本発明の第三の特色は前記の両方の装置を用いることからなる新しい免疫学上の分析法である。

本発明の第四の特色は1以上の抗原及び(または)免疫グロブリンの溶液または懸濁液を分別して支持体に直接接触させて適用することからなる、前記の装置の製造法である。

本発明の第五の特色は上記の固体支持体の形態 での装置と免疫学上の検定を実施するために調製 された薬剤と装備とを組合せたキットの製造に関 するものである。

この発明は、抗原または免疫グロブリンがそれらを含有する液体を固体多孔性支持体に直接を 符させて適用され、境界の定められた吸着領域を 符る ことができ、その領域は 所望に より 適用される 液体の容量を 適当に 制限することによつ て出来るだけ 小さいものとできるという 発見: そのようにして得られた領域は表面上を広がらないという 発

術で知られている種々の免疫学的検定法・特化上述の検定法に比べると確かに驚くべきことである。この発明による簡単な装置とその適用法は極めて一般的に応用でき、実際上例えば蛋白質、核酸、炭水化物、脂質、及び関連物質、及びあら種の免疫グロブリンを含む全ての抗原物質に対して用いることができることは特に驚くべきことである。

この発明に先行する技術の状態は、エレクトロフェログラム(electropherogram)の模写物上で抗体結合検定を実施するのに微少多孔性シートを用いて決定的な進歩を果した Proc. Natl. Acad. Sci. USA 中で以下に述べた記事にある発見は別として、米国特許第4,200,690号及びヨーロッパ特許出願第27008号に例示されている。米国特許には、ニトロセルロースの単位面積あたり複響には、ニトロセルロースの単位面積あたり複響を開わっている高い結合性に気づかずに種々の複響なコーテイング法によりニトロセルロース 微細なコーテイング法によりニトロセルロース 微細なコーテイング法によりニトロセルロース 微細なコーテイング法によりニトロセルロース 微細ないる。更に、先のヨーロッパ特許出顧に総括

されている初期の多数の特許には、渦巻、穴、挿入物等を有するプラスチック表面の種々の幾何図形を用いて結合容量を増大させることが記載されている。それらの表面から過剰の試薬を完全に除去することは困難であると述べられている。この発明の本質的な特徴は微細多孔性シートの高い結合容量を、例えば洗液をプラスチック製びん等により簡単に施して過剰の試薬を注ぎ出すことにより、容易に十分に洗浄することと組合せたものである。

前記のヨーロッパ特許出願第 27 00 8 号には、同一の液体試料と接触しているコーテイングされたチューブと挿入物とを用いて多重抗体 - 抗原の応を行う方法が記載されている。その特許出願の検定ができるとされて日時に複数の検定ができるとが出題のの表のような多重検定の利点と必要性がよるのの重要な特徴は反応を引いているが、 2 以上に関いては実際には対応がされなかつた。その発明の重要な特徴は反応後チューブと挿入物とを物理的に分けて、結合した放射

能を別々に算えることである。その発明で実施す ることのできる検定数はラジオイムノアッセイ ( 同位元素標識免疫定量法) と多重同位元素法 ( multiple isotope techniques )を用いること により増やすことができるが、実際上は放射能測 定が面倒なため2以上の同位元素を用いて日常的 な使用で検定数を増やすことはできないことは明 らかである。この方法では最大で同時に4つの分 析が行われている。挙げられている例は専らラジ オイムノアツセイにおける用途に対するものであ る。一方、この発明は微細多孔性支持体に本質的 に備わつている高い分析力( higaresolution)と 組合せて、単位面積当りの高い容量を利用して同 時に検定できる数を制限なく増加するととができ るようにするものである。更に、ヨーロッパ特許 出願第27008号の例は、相当する抗原を測定す るために、支持体に結合した特異抗体を使用する ものに限られている。この発明では本質的に制限 のない数の種々の抗原を用いて対応する抗体を測 定するためにシステムを使用することができる。

また抗体用の支持体を用いて、次に対応する特異抗原を結合させること、及び抗原 - 抗体コンプレックス、例えば補体成分を同定する特殊試薬を用いることもできる。

Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol. 76, Na9, 4350~4354頁, 1979年9月発行の"Electropheretic transfer of proteins from polyacrylamide gels to nitrocellulose sheets : Procedure and some applications "〔蛋白質の ポリアクリルアミドゲルからニトロセルロースシ - トへの電気泳動による輸送:操作と応用〕とい う題名の記事には、蛋白質のゲルから多孔性シー トへの電気泳動による輸送法とその蛋白質の抗体 が関与する免疫検定法による検出が記載されてい る。蛋白質の電気泳動による輸送ではニトロセル ロースシート上のゲル中に含まれる原図型の正確 な模写物が得られる。このように模写されたエレ クトロフエログラム ( clectropherogram, 電気泳 動法)を用いる抗体分析は、ニトロセルロースシ - トの残留吸着容量を非特異蛋白質によつて受賞

することにより飽和させた後行われ、この特色は 本発明でも採用されるものである。電気泳動によ り輸送された蛋白質を用いる上述の免疫検定は、 電気泳動により吸着された特異蛋白質と支持体の 残留容量を封鎖するのに用いた非特異蛋白質との 間に交換が起らないという事実によつて可能にな るものである。残留吸着場所の封鎖(背景部吸着) に用いる非特異蛋白質の部分ではいかなる障害か らも結合した抗原が元の状態で保存され、そして 抗原及び(または)免疫グロブリンを直接、すな わち電場のない状態で適用する場合にも長期間抗 体検定ができるという本発明の発見は、新しい鉄 麗の開発とその抗体分析への利用に対する決定的 な要因である。また更に抗血清及びインジケータ 抗体によりインキュベーションした場合に障害と なる副反応、例えば吸着された非特異蛋白質によ る交換は起らないことも薄くべきことである。更 に、先に述べた電気泳動法が改良されて抗原を簡 単に直接適用することによつて定量分析の基礎と なることは期待され得なかつた。抗原の多数の優

少ドットを備えた支持体に応用した時、との新し い方法は高い解像力を有するために、また同時に 極めて操作が簡単なために、無限にプログラミン グが可能である。本発明の免疫学的な抗体分析を 定量的なものにする場合には免疫グロブリンを所 望により抗原と共に多孔性支持体に施すことがで きる:免疫グロブリンの既知量を固体支持体に抗 原と共に適用する;この免疫グロブリンはインジ ケータ抗体と検出しうる反応を起し、この反応が 抗原に結合した免疫グロブリンの対応する反応と 比較するベースとして用いられる。本発明の免疫 学的分析法は、従つて例えば人免疫グロブリン等 の既知量をベースとした適当な内部領準を用いて 目盛づけすることができる。 この方法は抗体を多 数同時に測定することができるので、他の抗原と 交差反応を起したり、病気によりもたらされ、以 前には知られていなかつた、偶発的に引出される 抗体が容易に検出される。更に、個々の抗体の測 定に依存している従来の全ての診断試験を普遍的 な」つの試験に統合することができる。

(modified) ゼラチンのような含窒素天然ポリマー、

- c) ラテックス及びゴムのような天然の炭化水楽ポリマー、
- D) a) ビニルポリマー類、例えばポリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレン、ポリ塩化ビニル、ポリ酢酸ビニル及びその部分加水分解誘導体、ポリアクリレート、ポリアクリルアミド、ポリメタクリレート、
  - b) 前記のビニルモノマーそれ自体の間の、及 、び他のモノマーとのコポリマー及びターポリ マー、
  - e) ポリエステル、ポリアミドのようなポリ縮 合物、
  - d) ポリウレタンまたはポリエポキシドのよう な付加ポリマー、
- E) アルカリ土類金属及びマグネシウムの硫酸塩または炭酸塩例えば硫酸パリウム、硫酸カルシウム、炭酸マグネシウム・またはアルカリ金属及びアルカリ土類金属及び

本発明の装置上に形成される配列に関して使用された「あらかじめ選択された(pre-selected)」なる語は吸着された抗原または免疫グロブリンの領域の外面的形態(geometry)が意図された免疫学的分析の目的のために役立つようになつていることを意味するものである。

多孔性支持体は十分な多孔度を持ち免疫グロブリンが接近でき、適当な表面親和力があり抗原と結合する任意の材料である。 敬細多孔性の構造が一般に好ましいが水和状態のゲル 構造を有する材料をも使用することができる。 化学的な性質に関して、この材料は:

- A) a) 寒天、アガロース、架橋アルギン酸、置換または架橋グワーガム、架橋デキストランポリマー及びデンプン
  - b) 再生セルロース : セルロースエステル特化 硝酸及びカルボン酸とのエステ(ル; 混合セル ロースエステル、セルロースエーテル特に低 級脂肪族アルコールとのエーテル、
- B) 蛋白質及び誘導体、例えば架橋または修飾

(または)アルミニウム及び(または)マグネシウムのケイ酸塩、及びアルミニウムまたはケイ素の酸化物または水酸化物例えば粘土、アルミナ、タルク、カオリン、ゼオライト、シリカゲル、ガラスのように適当に多孔性のある状態で調製することのできる無機材料、

F) 上記の混合物またはコポリマー、例えば予め 存在するポリマーに合成ポリマーを開始削重合 して得られるグラフトコポリマーである。

てれらの材料は全で適当な形状、例えばフィルム、シート、プレート、シリンダー等の形状で用いられるか、適当な不活性キャリア、例えば紙、ガラス、プラスチックフィルム、金属箔、織物等にコーティングされるか、または接着されるか、またはラミネートされる。この装置は好ましくはシート状であり、その厚さは約0.01 mm ~ 0.5 m、好ましくは約0.1 m である。孔の大きさは広い範囲で変えられるが、好ましいのは約0.025~15μ、特に約0.15~15μである。

とれら支持体の表面は抗原及び(または)免疫

グロブリンが支持体と共有結合を生ずる化学的方 法によつて活性化させることができる。しかし、 抗原または抗体の不可逆結合は一般に、十分理解 されてはいない疎水力による多孔性材料への吸着 によつて達成される。微細多孔性セルロースエス テル、例えばセルロースと炭素原子数が1~7の アルカルボン酸(酢酸、プロピオン酸、任意の酪 酸または吉草酸等)のような脂肪族カルポン酸と のエステルを用いるのが好ましい。しかしながら、 ニトロセルロースのシート、すなわちセルロース の硝酸エステルのシートを所望により前記のカル ボン酸セルロースエステルのいずれかと混合して 用いるのも有利である。従つて純粋のニトロセル ロースエステルは炭素原子数 6.個に対して約3個 の硝酸基を持つセルロースエステルの構成で用い ることができる。本発明による装置を作成するた めのニトロセルロースをベースとする優れた材料 は商碩名" Millipore " (米国、マサチユーセツ ツ州、ベツドフォード、ミリポア社製)で市販さ れており、その孔の大きさは 0.4 5 μ である。

抗原または免疫グロブリンは前配の固体支持体 に直接接触させて適用される。直接接触とは任意 の機械または手による移送、例えば毛細管または ピペツトまたは注射器を用いるか、またはスプレ - のような液体あるいは気体発射薬によつて、例 えば適当な方向性のある空気、成または気体流によ るか、またはミクロエレクトロニクスで通常実施 されている石版印刷等を用いる方法により小型化 されたテンプレート(型板)またはアプリケータ によるか、または高速電子印刷におけるような " チャージドドロツブ " ( charged drop )推進力 による移送を意味する。試料は適当な幾何図形、 即ち形成される吸着領域が点( dets)、はん点 ( spots )または線の形態、または適当な任意の 他の配置を与えるように適用される。その配列は 多数の抗原を含むものでも、または少数、または 単一の抗原を含むものでもよい。抗原性液体また は血清は少量、例えば 1 μ化より小さい、 時に 0.1 PL 以下の分別量を適当するのが好ましい。この ようにして扱小点が多孔性表面に得られる。例え

ば径が2mより小さい、特に 0.5mより小さい数小点は最大数の抗原及び(または)免疫グロブリンを二次元の領域または配列で詰め込むために最も適している:例えば幅が約2m以下、例えば1mの譲は結果を容易に判別することができるか、またはある種の機械的な走査装置により定量することができるので抗原数または抗体数が一層制限されている場合に最も適している。平行な線状の配列は次に試験システムの大量生産にかなう多くの細片(strips)にある程度まで切断される。

血槽の抗体分析のための本発明による代表的な 試験装置は例えば添付図面に示す形態のものであ り、その図面は分析する種々の血液中に浸渍と展 開され、基質と星色反応することのできる酵素に 結合したインジケータ抗体との反応により可視化 された点を示す。スタンダート1 - 3 は適当な希 釈神の正常なヒト血液である。この型の装置は \* 多重パラメーター抗体\* 分析を行うのに役立つ。 固体多孔性支持体上に施された単一の抗原を有す るキットのケースはモノクロン抗体を作る交雑 瘍のスクリーニングのために特に重要である。

新しいキットのシステムは、所望数の抗原、ま たは抗原の組合せ、または免疫グロブリンを単一 の試験法に組み込んで、単一の操作で分析すると とができるので、制限や限定なくプログラムする ことができる。更にこの発明は例えば通常固有で はあるが、病理学上の状況により変わり得る抗体 の濃度を監視するために、または病理学上の状況 でのみ見出される抗体を検出して定量するために 用いられる。支持体の多孔性材料としてニトロセ ルロースを、好ましくはシート状で用いる場合に は驚くほどシステムの分析力が高い。試料をミク ロー毛細管で適用すると、ドットはきわめて小さ く、ミリメーター以下の範囲になり、そのドット はその後の処理及び反応中広がりはしない。その ような微少点状の抗原シートはヒト血清中の極め て広い範囲の抗体の検出と定量に用いることがで

固体多孔性支持体の上に選択された抗原及び (または)所望により免疫グロブリンを上述のよ

うにしていつたん施すと直ちに、その装置は免疫 検定に使用する前に多孔性材料の過剰な結合場所 を封鎖するために、更に処理する必要がある。 こ の処理は抗原または免疫グロブリン配列を含む固 体支持体を非特異蛋白質によりまたはそのような 蛋白質の混合物により、または全血清により、ま たはこれらの成分のみを任意に組合せるか、その 後の免疫検定段階の成分と一緒に合せてインキュ ベーションすることにより行われる。唯一の制限 は前配の蛋白質が免疫検定において抗体または抗 原それぞれを妨げたり、それらど交差反応しては ならないこと、及び勿論その蛋白質は支持体上に 施された蛋白質と異なるものであることである。 との残留吸着場所の封鎖は段階的に行うこともで きる。従つて予備的段階においては、固定された 抗原または抗体を含む支持体をウシ血液アルブミ ンによりインキュベートすることができる。その ような蛋白質は生理食塩水で希釈すると都合がよ く、アセンブリーをそれらの蛋白質で、好ましく は少し温度を上げて、例えば30℃~50℃、好

ましくは40℃でインキュベートし、生理食塩水 で洗浄する。この予備的な処理後には、まだ完全 には封鎖されていない蛋白結合場所が存在する可 能性があるが、これも免疫検定を実施する時には 封鎖しなければならない。もし結合場所の残存か 非特異蛋白質の交換による背景部の吸着があると、 第一の抗血清によるインキュベーション及び同一 の非特異蛋白質の継続的な存在下での、更には試 験抗体種以外の種( species )から導かれるキャ リアとしての全血清の存在下でのインジケータ抗 体によるインキュベーションを行うことにより、 それが妨げられる。これらの蛋白質混合物が継続 的に存在すると両者は残存結合場所を封鎖し、抗 体の非特異場所に予め結合した蛋白質による交換 または免疫グロブリンによるあらゆる種類の非特 異的相互作用を、競争によつて妨げようとする。 従つて用いられるキャリア血清はインジケータ抗 体と交差反応する免疫グロブリンを含む種からの ものであつてはならない。

抗体を検出するための免疫分析の場合には、上

これらの方法はそれ自体公知の方法によりブドウ状球菌蛋白質 A( staphy lococcal protein A)を含む公知のインジケータを用いて実施される。 従つて、例えば <sup>128</sup> I で機識 化された免疫 グロブリンはオートラジオグラフ法において用いることができ、 後光発光と結合された免疫 グロブリンは フルオメトリ法で、またワサビダイコン(horse-radish)ペルオキシダーゼと結合された免疫グロブリンは星色反応を引出すためのペルオキシダーゼの基質としての過酸化水素の存在下で。一ジアニシジンを用いて酵素免疫法で用いることができ、星色反応生成物は不溶性で形成場所に動かずにとどまる。

患者のあらゆる種類の抗体含有液、例えば血清、血漿、脳脊髄液、初乳、リンパ液、乳、唾液、尿、 薬便等は本発明の新しいキットにより分析することができる。

多孔性支持体上の抗原の検出は、上述のように適当なインジケータ抗体により、または補体系の一成分により、または抗原一抗体反応に敏感な結合酵素系により行うことができる。この指示薬抗体は、ヒトまたは動物の免疫グロブリンと特異的に反応する任意の抗体であるか、または IgQ ,IgM ,IgA ,IgD のような所望の一つの抗体クラス(antibody class)とのみ反応するクラス特異抗体(class specific antibodies )であるか、

またはそのような特異免疫グロブリンの所望の組合せである。 IgM 抗体は最近あるいは現在の感染であるアレルギーの IgE の特徴を示すために特に興味染いものである。

インジケータ抗体と結合される酵素は、使用時には放射性、 盤光性、 冷光性生成物または 可視 がけれる でもない でもるようなものであり、 唯一の 要件 は できるようなものであり、 一切の 要件 は やっと 成 で で が が 原 っ 抗体 っ な の が が 原 っ 抗体 っ な 合 が 原 っ 抗体 っ な ら に は、 補体 それ 自 身を上述のいず れかの 方 は は、 補体 それ 自 身を上述のいずれかの 方 に は、 補体 それ 自 身を上述のいずれかの 方 は で 誤談 化した 特異 抗 ー 補体 に より 順 次 検出する ことができる。

本発明の装置は 阻接抗原を 適用した後に得られるような、例えばニトロセルロース等の固体多孔性支持体の形態である。 このような装置は 乾燥され、もし脱水した状態で保持するならば室温でい

生成反応である。 最終の工程は 医者が 個人的に使用して実施できるほど十分に 簡単なものであり、またすみやかなものである (全体の操作は 3 時間以内で実施することができる。)。

場合によつては抗原の適用後多孔性支持体を十 分乾燥することが得策であるか、または必要であ る。この支持体は室温で最小1時間好ましくは風 乾することができる。焼成は核酸類の場合に必要 であるが、他の抗原については随意に行うことが でき、これにより有害な影響を受けることはない。 従つて本発明の一つの特色では、抗原を直接適用 して得られるキットが、更に処理を施す前に、特 に核酸の抗原がプログラムの一部として含まれて いる場合に焼成される。焼成は約60℃~約120 む、好ましくは約80℃の温度範囲で約5分~約 12時間、例えば1時間行うのが好都合である。 変性された核酸がそのような条件下でニトロセル ロースに結合することが当該技術から知られてい る。天然のDNAが前配の条件下で結合することも、 任意の核酸が結合されて残り抗体分析の条件下で

つまでも貯蔵することができる。しかし、本発明の装置は残留吸着容量を封鎖するための蛋白質により、一段階または多段階でインキュペーションした後に得られるような形態のものが好ましい。また、この場合には支持体は乾燥すると、湿気から保護するならば前配の温度でいつまでも保管することができ、このような形態は商業上特に重要である。

滅成されないことも予想することはできなかつた ことである。

支持体の残留結合容量は支持体例えばシートを 緩衝塩溶液に"封鎖溶液"(例えば10%のウマ 血清)を加えたものの中に、例えば40℃で2時

間浸し、次に乾燥して封鎖される。試験用支持体 はこの状態で乾燥して、または例えば抗原のライン ンに対して垂直な個々の試験用細片を切離した後 に貯蔵して送り出される。この細片は実用的な程 度の細さにできるが、巾が 3 ឆ 以上であつてはな らない。実際の試験では全ての試薬は適当な分別 量の凍結乾燥状態で容易に貯蔵し、試験のために 元に戻すことができる。調査する血清は封鎖溶液 を含む塩水で適当に希釈される。希釈率1:100, 1:1000及び1:10000 が通常用いられる。 細片は、例えばオートメーション化した微量滴定 磯度溶液装置(microtiter dilution equipments) のために用意されているような使いすてのできる 挿入容器( well insert), すなわち例えば徴量 商定濃度プレートの容器に等しい多数の試料を同 時に適用するための貯蔵器として用いられる装置。 等の中にある1つの希釈溶液中に受される。個々 の容器は通常長さ10㎝、巾4㎜、深さ1㎝であ る。細片はこの希釈溶液中で例えば2時間~一夜 aaで緩和に攪拌しながらインキュベートされる。

過剰の血滑を次に緩衝塩溶液で例えば3回充分洗 うてとにより洗浄する。洗浄の時期は重要ではな い。次にインジケータ抗体の試料を加える。これ は通常ペルオキシダーゼ結合ヤギ抗~ヒト IgO ( H鎖+L鎖)であり、処理は2時間つづけられ る。希釈も一般に同一の封鎖溶液で行われる。イ ンジケータ抗体を次に同じ手順により、例えば 10分間3回充分に洗い出す。インジケータ抗体 を次に、螢光発光、オートラジオグラフィまたは 結合酵素に対する適当な基質のような適当な方法 により可視化する。ペルオキシダーゼの場合には 基質は過酸化水素の存在下での。 - ジアニシジン またはクロロナフトールでよい。星色反応を次に 例えば30分間~2時間展開させる。個々の抗体 の滴定邊 度(タイター、 titers)が次 いで元の血 清の最良の希釈率を選び、標準のものとの着色濃 废を比較することによつて読み取られる。着色濃 度はまた細片を適当な屈折率の媒体中に浸してそ れを透明にして透過率を読取るか、または反射強 ・度を測定するように設計された装置を用いるかす

タイター(満定漫度)が、例えば正常なとト血 情または純粋なヒト免疫グロブリンの内部標準で 目盛づけされたものを用いて測定される場合には、 そのユニットは特異抗体種の形態の全免疫グロブリ カーカーションであるか、またはオリジナル 血清の単一濃縮物である。このユニットは異なる傾 体からの血清または血漿を比較する上で、出いる場 はも有用である。

本発明による免疫検定を実施する、更に詳しく 好ましい方法を、発明の範囲を限定することなく 以下に記載する。

#### A) 単一ドット法 ( Single dot metho.d ):

#### (1) シートの調製

足方形の格子(グリッド)を各辺が4mm以下のニトロセルロースのシート上につけるか、または3×3mmのグリッドを前以つてプリントしたニトロセルロース(Millipore 社製)を使用する。このシートを蒸留水で5分間洗浄し、室温に放置して乾燥する。その後の処理では、シートを先が丸いピンセットで取扱う。洗浄は常に必要とは限らない。

## (2) ドッティング ( 点描、 dotting )

フィルターが乾燥した後、抗原溶液の小滴を各四角辺のシートにのせる。その濃度は抗原によつて異なる。コンプレックス抗原では 0.1~1.0 mg/ml が適当であるが、コンプレックスのより少ない混合物ではそれに応じて濃度を下げることができる。乾燥すると結合が安定化するので、この段階でフィルターを十分乾燥することが有利な場合が多い。核酸の結合は 8 0 t で

2時間必要である。抗原をドツティングしたシ - トは活性を失うことなく室温でいつまでも乾 燥して貯蔵される。ドツトはできるだけ小さい 方がよい。 2 0μ2のドツテイングにはミクロピ ペッテング装置が便利であり、また5/L Drummond のミクロデイスペンサーが 0.5 plをドツ テイングするのに用いられ、更に Hamilton の 注射器が 0.1μ2をドッティングするのに用いら れる。抗原が非常に希薄である場合には、同一 場所に連続的に投与して適用してもよいが、フ イルターは各適用間時に乾燥する注意が必要で ある。このフィルターは次にTBS (すなわち、 0.1 5 ~ 0.2M NaCL . 0.0 1 - 0.0 5M FUX - HCL、 pH 7.4 - 7.8) 中で洗浄する。個々の 四角辺形シートはニトロセルロースがまだ湿つ ている間か、または乾燥状態で載断することが できる。湿時には外科用のメスで栽断され、ま たは裏打の紙がある場合(これは裁断中にひび 割れするのを防ぐ)にはその紙も一緒にハサミ により栽断される。四角辺形のシートは96容

器のミクロ滴定機度血(Costar Inc. ケンブリンジ、マサチューセッツ州)の容器内で上に向けて置かれる。

#### (3) 封鎖(Blocking)

各容器にはウシの血清アルブミン、全血消または任意の組成物からなる150μLの對鎖溶液を加える。(ウシの血清アルブミンは3%であり、ウサギ、ウマまたはヤギの全血液は1-10%である。)しばしば對鎖システムを56℃で30分間加熱して補体を分離することが必要である。對鎖は窒温~40℃で15分間~2時間行われる。このようにして調製されたフイルターも活性を失わずにいつまでも貯えることができる。

## (4) 一次インキュペーション ( Primary Incubation )

封鎖溶液は吸引ラインに取付けられた例えば パスツールのピペットのようなピペットにより 吸出され、抗体試験溶液(一次抗体)が加えられる。1容器あたり150μ2で確がに十分であ

るが、半分の量でも足りるであろう。インキュベーションの時間は抗体によつて異なる。多くの場合には2-4時間で十分であるが、一晩のインキュベーションで10倍以上の感度が得られる。抗体の希釈液は封鎖溶液中で作るべきである。

#### (5) 洗浄 ( wash )

試験抗体溶液は容器から、例えば注ぎ出して 除去され、支持体は少なくとも4回、好ましく はTBS溶液を用いて洗浄される。洗浄時間は数 分から数時間の任意である。

(6) 二次インキュベーション ( Secondary incubation )

支持体は、例えばワサビダイコン( hoseradian )ベルオキシダーゼ結合抗一 "一次スピーシーズ"免疫グロブリン100~150μℓ中で、室園にで緩和に振盪しながらインキュベートする。ここで "一次スピーシーズ"は試験する抗体のものである。例えば、一次抗体がマウスで育成された場合には、オランダ、Tiliburg、の

Nordic Laboratories 等のペルオキンダーゼ結合ヤギ抗ーマウス IgG、またはデンマーク、Copenbagenの DAKO 等からのウサギ抗ーマウス IgG が用いられる。ウサギまたはヒト血清が分析される場合にも、例えば上述の会社からの利当する二次(インジケータ)抗体を用いるととができる。抗体の特異クラスを検出するためには、これも上配の北欧の会社等から得らなる「IgG 、IgA 、IgM 、IgD 、IgE に特異的なうスを検出するとの抗体を使用するとかできる。抗体の所要に対するとができる。が依依の希釈液をも用いることができる。)の過度は抗体のパッチにより変わるが、封鎖中の抗体被1/1000 が好ましい。

(7) (5)に配載した洗浄が、ことで第二の抗体を 除去するために繰返される。

#### (8) 展開 ( Development )

4 - クロロー 1 - ナフトール ( Merch 社製 )。 。 - ジアニ シジン また は 3 , 3 - ジア ミノ ベン ジジンをベルオキシダーゼの 発色性基質として 用いるととができる。 4 - クロロー 1 - ナフトールがメタノール中で 3 m/ml の貯蔵溶液として調製されるが、 この溶液は暗所で冷蔵して1 週間貯えられる。使用直前に、この溶液は TBS の5 - 3 0 容量により希釈され、 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>(通常 3 0 % 水溶液として入手可能)については 0.0 1 - 0.0 3 % に作られる。約1 0 0 - 1 5 0 μLの展開溶液が各容器毎に必要である。陽性の星色反応は 2 分後に現れはじめ、 2 時間後にはそれ以上の色の展開はみられない。反応が完了した後、支持体を蒸留水または水道水で洗浄する。

#### (9) 貯蔵(Storage)

ニトロセルロースのシートを、好ましくは混っている間に写真のマウンテイングに用いられているゴムセメントを用いてマウントすることができる。 乾燥後は暗所に貯蔵する必要がある。
B) 多重ドット法(Multiple dot method):

以下のように変更して同じステップを行う:抗 原をグリッド上で平行な列で適用し、封鎖は栽断 前にシート全体について行う、シートを簡単に洗 浄し、乾燥し、その状態で貯蔵する。使用前にシートを TBS で再び湿らせ、抗原の列に 直角に適当な数の細片に切断して、各細片が各抗原の 1 つを含むようにする。その細片を Dynatech (Alexand-ria, ヴァージニア州)により製造されたプラスチック皿の種、すなわち 他いすてできる貯蔵器挿入物 中の血清希釈液 1 - 1.5 配の中に入れる。これらは微量 満定濃度 プレート (microtiter pl-ates) 及び多重ピベッティング装置 (例えば、Pinpipette Multichannel Pipette )と同一の寸法を持つ。皿は同時に 8 または 1 2 の試料を希釈するために使うことができる。 8 チャンネルインサートに対しては 3 2 までの異なる抗原が長さ 10

法を持つ。皿は同時に8または12の試料を希釈するために使うことができる。8チャンネルインサートに対しては32までの異なる抗原が良さ10mのニトロセルロース細片上で用いられる。洗浄については、液体をまず皿から注ぎ出し、残りを除去する。洗浄液は洗浄ビンで樋を充たすことにより適用される。二次抗体についても1-1.5 ml 用いられる。

#### C) 定量

定量は純粋の免疫グロブリンの内部標準のシリ

ーズを用いるか、既知量の全免疫グロブリンを含む全血液を用いて行われる。 着色度は肉眼によつて標準の着色度と比べるか、または定査装置を用いて定量される。 反射率の測定は薄層クロマトグラフィーの走査器を用いて行われ、動的な30の範囲( a dynamic range of three decades)で正確な定量が行われる。

元の血清中の抗体濃度は免疫グロブリン量との関係を示す模準曲線から計算される。

本発明の抗体分析法はインジケータ抗体分析法はインジケータ抗体分析法はインジケータ抗体として上に挙げたものを用い、かつその他の条件が規準化されている場合には再現性の高い星色反応を示する。全には抗体満定決をの定量的な場所である。 更には抗体満定決をのでは、大きによる。 のではは、例えば、独称のと、「IgOの操準化量をある。」 といる場所が上記の方法におって対質される。 を投びしてリンクを使の内部標準シリーズを採用する。 を投びしてより分析は定量化され、未知の血清や血 験後機準着色シリーズが得られ、未知の血清や血 版によるか、または他の原因によるいかなるで変動でも自動的に補償する。変動の発生源の1つはの発生源の1つにによるの血清が非特異的結合場所を封鎖する反応を対して背景の関係を直接を回避をで異なる。というよりによりがである。しかし、スポークの存在により抗体の存在により抗体の存在により抗体のできる。

このように数少な差異を、例えば異なる容器にあるよく似に試料を比較するような微量滴定濃度板の使用に依存している通常の酵素 - 結合抗体検定において肉眼でみることは困難である。 微細多孔性シート上の背景部の上に抗原を物理的に並催したために、そうしない場合には肉眼でも分光光度法でも測定することが不可能な重要な差異を検知することができることは全く予想外である。

上述の定量的な星色反応と内部標準の使用とに

より個々の抗体の滴定濃度(クイター)の定量的 **測定に器械を用いることができるようになる。こ** のことは電気旅動分析やクロマトグラム分析に通 常用いられているような任意のデンシトメータに より行うことができる。光学密度は、潜色した反 応生成物も、また後少多孔性シートをも密かさな い適当な屈折率を有する溶媒に及すことによつて 微少多孔性シートを透明にして測定することがで きる。放射能のシンチレーションカウンティング における用途からトルエンがこのようにしてニト ロセルロースを透明にすることが良く知られてい る。実際上、トルエンもキシレンもまたグリセリ ン - 水混合物も。 - ジアニシジン酸化生成物の色 を溶解せずに支持体を透明性にする。更に、抗体 満定濃度に対する定量的な応答は抗原を飽和する 議度の1000倍以下の範囲内の抗体により得られ る。詳細な希釈シリーズは従つて必要でなく、本 発明は日常的な使用に極めて適したものになる。 ある種の疾患、特に慢性感染症においては、反

ある種の疾患、特に慢性感染症においては、反 応性が未知の、一定クラスの抗体の不均一個体群 濃度が大きく増大することが知られている。これらはポリクローン性ガンモパシイ(gammopathy)と呼ばれている。多数の無差別に選ばれた抗原を持つそのような患者の血清または血漿の試験によりそのような疾患の診断が促進される。

る病気の診断のための重要な新しい手段となるで あろう。

本発明による上述の装置は抗体分析に対する用 途に限定されない。これらの装置は、天然に存在 する巨大分子状の動物または植物組織の有機物質、 例えば天然に存在するか、人工的に作られる蛋白 質、天然に存在する蛋白質結合物(グリセロ蛋白 質、リポ蛋白質または蛋白質-核酸コンプレック ス等)を含む生化学及び免疫学において、前述の ように多孔性固体支持体に適用することができる 限りは分析的特性の目的に適い得るものである。 免疫グロブリンは前記の支持体にも結合するであ ろうが、このことが前述の試験において、非特異 的な背景部結合を免疫学的検定を実施する前に除 く必要があることの理由である。リポ核酸及びデ オキシリボ核酸は本発明の新しいキットによる検 定にも使用することができ、後者は自己免疫病を 試験するプログラムに含める場合に特に重要なも のである。

本発明による装置は、またリューマチ因子及び

循環免疫コンプレツクスの検出にも適している。 このような免疫グロブリンまたは抗原-免疫グロ ブリンコンプレツクスは、慢性炎症の状態にある 患者、特に結合組織病の患者の血清にしばしば認 められる。リユーウマチ因子の場合には、ウサギ 等の動物スピーシーズの IgG を、上述のようにし て封鎖溶液によりインキュベートし、次いでヒト 血清等の分析する血清によりインキュベートした ニトロセルロース等の多孔性支持体に適用する。 リューマチ因子はキット上の IgG に結合し、形成 されたコンプレックス及び結合されたリユーマチ 因子は、分析する血清スピーシーズに対向するイ ンジケータ抗体によつて認識することができ、例 えばウサギー抗ーヒト等の抗ーヒト抗体である。 インジケータ抗体は、通常適当な基質と着色反応 生成物を形成しつつ酵素に結合する。ヒト抗ーリ ユーマチ因子のように スピーシーズに 特異的でな いりユーマチ因子を検出すべくセツトする場合に は、封鎖溶液中に存在するウマ等の他のスピーシ ーズの大過剰のIgCによつてスピーシーズに将異

的でない抗体のクラスが競争反応を起してしまう ことが予想された。しかし驚くべきことに、この ようなことは起らない。

- 免疫 - コンプレックス検定の場合には、蛋白質 C4q はニトロセルロースに施したときにも特異的に抗原 - 抗体コンプレックスに結合する能力を維持する。このことはその蛋白質がよく知られているように不安定であることからみて極めて驚くなきことである。それは支持体上で乾燥された状態では室温において安定性である。

本発明の新しいキットにより、例えば免疫検定を実施するのに使用することのできる抗原のグループは極めて広範囲のものであり、例えばヒト生検物質、哺乳動物の組織または細胞、体液・マイコプラズマ、後生動物寄生体、菌類、パクテリア・原生動物、ウイルス、またはこれらのものから誘導される優品が挙げられる。例に説明した抗原は別として、下記に挙げるものが本発明において使用するのに適当である:ウイルスまたはそれから調製される抗原類:インフルエンザ圏株(.in(11)

enza strains)、これにはA,A,A2,B,Cが 含まれる、パラインフルエンザ菌株1.,2又は3、 リンパ球性脈絡髄膜炎ウイルス( lymphocyctic choriomeningitis virus)、流行性耳下腺炎 ( Mumps )、 Q 熱リケツチア ( Q fever Bickettsia )、狂犬病( Rabies)、呼吸系多核性ウイル ス ( Respiratory syncytial virus ) 、ロクウイ ルス( Rotavirus )、風疹( Rubella )、アデノ ウイルス ( Adenovirus )、エプスタイン・パル・ ウイルス ( Eppstein Barr virus )、プルセラ (Brucelia)、ヘパテイテイスB (Hepatitia B)、 コクサツキ ( Cochaackie ) B1 - B6 , A9 、ポリ オ ( Polio ) 1 , 2 または 3 、レオ ( Reo ) 、エ コ ( Bcho )1-33: 密類の 抗原: ヒストプラスモ サ・カプスラタム (.Histoplasmosa capsulatum)、 コエシデオイデス・イミテイス( Coecidicides immitia ) 、ブラストマイセス・デル ミテイティ デイス ( Blastomyces dermatitidia)、アスペル ギルス・フヰミガタス ( Aspergillus fumigatus)、 フラバス ( [lavus )またはカルネア ( carnes );

後生動物抗原・エンテメバ・ヒストリテイカ (Entemeba histolytica), トリパノソマ・クル チ(Trypanosoma cruzi)、エキノコッカス・グ - ヌロシス( Behinococcus granulosis )、シスト プマ・マンソニ ( Schistosoma mansoni ) ;バク テリア抗原:スピロヘート・ライター( Spirochete reiter)、トレポネマ・パリダム(Treponema pallidum ) 、エスケリチア・コリ ( Escheri~ \_ ehia coli )、レプトスピラ ( Leptospira )、リ ステリア ( Listeria)、サルモネラ ( Salmonell-.a )、シゲラ ( Shigella )、ブドウ状球菌 ( Staphylococel)、連鎖状球菌( Streptococel)、レ ギオオラ・ニユモフイラ( Legionella pnoumoph-114 ):自巳 - 抗原:核 RNP、補体フラクション、 ヒト血清蛋白質、リウマチ因子、インシュリン、 インシュリン受容体、甲状腺刺激ホルモン受容体、 アセチルコリン受容体及びその他のホルモンまた は受容体にその他全ての抗原類、すなわちイネ科 ( Gramineae ) の抗原、例えばダクタイリス・グ ロメラタ (Dactylis glomerata), フェストウカ・

エラテイオア ( Pestuca elatior )、ロリウム・ ペレネ ( Lolium perenne )、フリウム・プラテン ス ( phleum pratense )、ポア・プラテンシス ( Poa pratensis )、アグリステイス・ストロニ フェラ ( Agristia stolonifera), セカーレ・シ アリアル (Secale cereale) 等、楽用植物類の抗 原。例えばアルテミシア。ヴルカリス(Artemisia vulgaris )、クリサンテマル・ロイカンテマ ム (Chrysanthemum leucanthemum)、ケノポテウ ム・アルバム ( Chenopodium album ) 、タラキサ ム・ブルガレ ( Taraxum vulgare )、ソリダゴ・ パガウレア (- Solidage virgaurea)、アンプロシ ア・トリフイダ ( Ambrosia trifida) 等、私木類 の抗原、例えばオレア・ヨーロピア( Oles europea ) 、ユガランス.・カリホルニカ ( Jugalana. californica )、ウムマス・アメリカナ ( Ulmus americans )、コリラス・アピラーナ ( Corylus avellana)、プラタナス・アセリホリア( Platanas acerifolia)等、面類例えばペニシリウム・ ノタタム ( Penicillium notatum ) 、クラドスポ

リウム・ヘルバラム ( Cladosporium Perbarum )、アスペルギラス・フミガタス ( Aspargillus fumigatus)、動物類の上皮 ( animals epitheli'a ) 例えばネコ、ウマ、ウシ、イヌまたはギアナブタの上皮等、食物の抗原例えばミルク、麦、アーモンド、カニ、クレベツト ( crevettes ) 等、チーズダニ ( mites ) の抗原、塵埃 ( Dust ) の抗原、昆虫類例えばミツバチやスズメバチの抗原及び医薬例えばベニシリン G、ベニシリン V、シナクセン ( synacthen )、ステロイドの抗原等。

は間接的に可視化して定量するために用いること ができる。従つて本発明は、相当する特異性又は モノクローン性抗体を本発明の固体支持体に適用 し、例えば補体 Clq 等の補体によるか、または抗 体 - 抗原相互作用に組合された酵素反応により抗 原一抗体コンプレックスを検出することによつて、 あらゆる種類の抗原、例えば薬剤及びホルモンを も分析する免疫学上の方法を含むものである。診 断のために生物学上の液体中の特殊薬剤やホルモ ン類を監視することは、いわゆる。 均一抗体検シ ステム。 ( Homogeneous antibody assay systems) 〔 Sy va 社 (カリホルニア)の商僚 EMIT ]によつ て近年促進されている。との分析システムでは他 の免疫検定システムで必要とされる十分な洗剤の 必要性はなく、その結果操作は簡単で、かつ迅速 になる。均一抗体検定は、問題にする薬剤または ホルモン、及びその楽剤またはホルモン分子と信 号分子とのアダクツに対して特異的な抗体を使用 することに依存している。信号分子アダクツは剛

たはそのような抗原類の任意の組合せを直接また

定し得る信号が特異抗体に結合したときに発生しないアダクツである。 後者の結合が問題にする薬剤やホルモンの存在によつて禁止されるとき、生物学上の液体中にある薬剤やホルモンに関連する 陽性の信号が生ずる。信号分子はインジケータ酵素自体、またはインジケータ酵素、いは測定し得る信号中に生ずる酵素の結合シリーズに対する、基質、共因子または補欠分子団である。

D.L.Morris, P.B.Ellis, R.J.Carrico, F.M. Yeager, H.R.Schroeder, J.P.Albarella, R.C. Bogulaski, W.E.Hornby 及び R.Dawson による Journal "Analytical Chemistry" 53巻, 658-665頁(1981年)の「ホモジニアス比色免疫分析における機論としてのフラビンアデニンジニクレオチド」(Flavin Adenin Dinucleotide as a Label in Homogeneous Colorimetric Immuno ー assays)という標題の最近の文献には、分析する分子(Analyte)が酵素グルコースオキシダーゼの補欠分子団であるフラビンアデニンヌクレオチドアダクツに共有結合される方法が記載されてい

均一抗体検定システムは本発明の方法により固体支持体上で用いるように容易に適応させることができる。 特異抗体及び信号システムの巨大分子 成分、 例えばグルコースオキシダーゼやワサビダイコンベルオキシダーゼは所望の配置、 好まししは同一場所で、 固体多孔性支持体上に直接適用して施すことができる。そこで結合酵素反応は物理学的合致法( pbysical coincidence )からの利益を受けることができるであろう。 本発明方法によ

れば多数の抗体と信号システムのインジケータ際 素とを同一の支持体上に施して同時に多重抗原検 定を容易に行うことができる。このアプローチは 例えば薬剤誤用分析キット(drug abuse assay kits)や特異的バクテリア抗原同定キットにおい て大きな用途があるであろう。

この発明は例えば免疫学の分野で分析のために 使用される新しい装置を作ること及び上述のよう に免疫分析にそのような装置を使用することを目 的にする限り、そのようなプロセスの単一の各工 程をも含むものである。

更にこの発明は、固体支持体の形態の上記を置に加えて、皿及び分析において固体支持体を処理するのに必要な道具類、並びに乾燥状態で調製された試薬類例えば予め量を測定したキャリア血管インジケーク抗体、ペルオキンダーゼ基質のようなものである。そのはのである。特に皿は多数の凹を含む装備の形のものである。特に皿は多数の凹

装置を含むものである。

更に本発明は特に、下記の a), b)及び c)、 すなわち

- b) 固体支持体上の配列が人または動物の免疫グロブリン、またはそれらのフラグメントをリウマチ因子の検出及び定量のために含む。
- c) 固体支持体上の配列が、特に循環免疫コンプレックスとして知られている循環抗原 抗体コンプレックスの検出及び定量のための補体蛋白

部があるプラスチック製の皿の形を取ることができ、乾燥試薬はインジケータ抗体、塩類、 緩衝剤、キャリア血清または蛋白質の 凍結乾燥混合物であり、インジケータ酵素の着色試薬は発色基質例えば4-クロロー1-ナフトール、塩類、 緩衝剤 及び予め 測定した量の液体物質 例えば過酸化水素を入れたアンプルの予め秤量した分別薬である。

質を含む。

のキット及び(または) 装置をも含むものである。本発明は更に、特に人間または動物の病気の診断、監視及び予後の免疫検定法による、特異抗原または特異抗体またはこの両方を検出及び足量するための、及び研究と開発におけるも全のための、並びに未知の抗原を固体支持体に適用して全量を行うための、上述のような全てのキット及び装置に関係するものである。

下記の例は本発明を説明するものである。

#### 例1: ドットサイズの変化

ヒト全血液を直接 Millipore (孔のサイズ、 0.45 pm)シートに適用する。その中の IgG はペルオキシダーゼー結合ヤギー抗ヒト IgG により染色されたものである。適用容量をミクロドント (microdot)の可能な最小のサイズを決めるために変化させる。正常ヒト血液を、2%ウシ血液アルブミンを含む TBS (0.15M NaCL,0.02M

Tris - HCL, pH7.4 ) 中で1:1000の容量比 に希釈する。 この溶液の分別量を次に3mx 100 uの Millipore 細片上に 0.1 μLずつ変化させてマ イクロシリンジ(ハミルトンのマイクロシリンジ が好ましい)を用い直接スポットする。シートを 次に乾燥し、10%(V/V)ウマ血清を含む TBS に 没して40℃にて2時間インキュベートして Millipore シート上の非特異蛋白質の結合場所を 封鎖する。シートを TBS で洗浄し、次いで製造業 者 ( Nordic Laboratories, Tilburg, オランダ ) の仕様書に従つて蒸留水に溶解したペルオキシダ ーゼ結合ヤギ抗ーヒト IgQ 1 m に浸し、10%ウ マ血清を含む TBS 中で 1:1000に希釈した。処 理は使い捨てのできる8種の挿入容器の入れ物 (well) (Dynatech Laboratories、アレグザン ドリア市、ヴァージニア州、米国〕中で行われる。 ペルオキシダーゼ結合抗体によるインキュベーシ ョンは室温で 2 時間静かにかきませながら行われ る。過剰の抗体を TBS で充分に洗浄して除去する。 最後に、ペルオキシダーゼ基質混合物をTBS 5 ml、

3 0 % H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 水溶液 1 μL、 ο - ジアニシジン( 1 % W/Vメタノール中) と 調合し、この溶液 1 mt を 前 配の 値に 加える。 次に 反応を 暗所 にて 2 時間 進める。 過剰の 試薬 を 脱イ オン 水で洗い 出し、 細片を 室 温で 風乾し、 スポットの大きさを バーニア ( Vernier ) 測径器にて 測定し、 下配の 結果を 得る ο

血清量	スポットの直径
0.8 pl	1,5 ms
0,6 µL	· 1.3 mm
0.4 µL	1.0 ms
0.2 pl	0,6 mm
0.1 pL	0.3 ==

微少点(ミクロドット)の直径は 0 ~ 0.2 μLの 範囲では適用した容量に関して直線性がある。量 が多くなると直線性からずれるが、これは適用点 における吸着によるものと考えられる。 更に、 グ リッドを有する Millipore シートを以上に広がら ない程度に疎水性である。 ミクロドットシステム の本質的な分析能力は、通常のピペット装置で適

用することができる最小量のサイズ以下、すなわちく0.3 mmで極めて良好である。 標準的な長さ100mmの、 髄挿入容器 の入れ物に適合させた細片には、ここで用いられているように一次元配列でスポットされた300個の抗原を含めることができた。 二次元配列のドットを使用する場合には10mmの四角辺形は10mmでの試験薬を含むことができる。

## 例2: <u>インフルエンザウイルス抗体の疫学的ス</u> クリーニング

模準のインフルエンザウイルス菌株の 1 シリーズを、赤血球凝集反応標準試験に用いるように、Flow Laboratories (ロックビル市、メリーランド州、米国)から入手する。製造業者から入手できるプリントされたグリッドのある Millipore シート(孔のサイズ 0.4 5 μm)の 3 mm × 3 mm 四角辺中にウイルス抗原懸腐物をスポットする。適用した試料は希釈しない物質 0.5 μl である。インフルエンザワクチン(Sandoz \* Sandovac \* も同様にスポットする。試料は 線状の配列でスポットされ、

各線は全く同一のスポット(複数とした。 処理後にシートを裁断して細片として細片として細片として細片として細片として細片とのの名を含み、 原の完全なセットである1つの非特異的結びである。 対象するために例1に記載したれて対象にしたのである。 対象するのは、 対象するのは、 対象するのは、 対象するのは、 対象するのは、 大といるといるといるといるといるといる。 を失うるのはは、 大とにないないないないないないない。 を決めるでは、 大とにないないないないない。 大とにないないないないない。 大きの希釈シリーズは、 大きののである。 一でいるのである。 一でいるのである。 一でいるのである。 でいるといるには、 大とにないないないないないない。 大きでいるに、 大きでいる。 大きでいるのである。 大きでいるに、 大きでいる。 大きでいる。 大きでいるのである。 大きでいる。 大きでいる。

細片は室息で一夜静かにかきまぜながら血清の 希釈被中に浸し、次に TB8 で十分に洗浄する。結 合された抗体を次いで例 1 で述べたのと全く同様 にしてインジケータベルオキシダーゼ結合ヤギー 抗ヒト IgG により着色する。抗体の 商定濃度( タ イター)を、着色を観察することができる最大希 釈液として終点法により記録し、タイターをこの 希釈率( dilution factor )の逆数として表現す る。下記の結果を得る。

試験に用いた抗原	抗体滴定濃度
Sandovac ワクチン (混合物)	
A/ブラジル/11/78	
A/パンコツク/1/79	625,000
A/シンガポール/222/79	
Flow 赤血球凝集反応試験抗原	•
A/PR-8/34	2,500
A-1/FM-1/47	12,500
A-2/ホンコン/68	<100
A-2/英国/42/72	< 100
A-2/日本/170/62	<100
B/Lee/40	500
B/Mass/3/66	500
陰性ウイルスコントロール	<100

この表は個体をワクチン接種した抗原に対して は血清は抗体の非常に高いタイターを持つが、あ る種のヒストリカルなインフルエンザ酸株に対し ては商定機度が著しく変化し、ウイルスを有さな

いコントロール抗原標品に対しては満定濃度は検 出されない。従つて全てのインフルェンザ菌株は 単一の操作で個体の血清に対して容易にタイター が決められる。この方法はまた極めて敏感である。 高い滴定濃度(タイター)の抗体については終点 は濃度( C )が 10°- 倍希釈 液であり、必要な血 清は極めて少量であり; 最低の希釈 液については 媒質 1 元中 10 元である。この方法は個体検定法 に各々抗原を必要とする通常の赤血球凝集抑制試 験または補体結合試験よりもすぐれている。細片 は結果を永久的に記録し、いつまでも保管するこ とができる。

## 例3: 10個の前以つて存在する免疫診断キッ トで構成される装置

装置は例2と同様に商業上入手できる抗原をス ポットすることにより構成される。下記の抗原を 最大の応答が得られるに十分な、希釈率で使用す る。抗原は全てTBS中で希釈する。

抗原	١C	凶	す	る	記	載	
----	----	---	---	---	---	---	--

Sandoz:

抗原に関する記載	使用した希釈液
Behring:	
盤 光性抗体試験キツトからのトキソプラズマ	希釈せず
ハシカ(Measles )赤血球凝集抑制試験	1/25
オルニトシス( Orn i thosis )補体結合試験	希釈せず
単純性疱疹型(Herpes Simplex type)1 補体結合試験	1/25
マイコプラズマニユーモア( Mycoplasma pneumonise) 補体結合試験	1/5
チツクーポーン・エンセフアルテイス・ウイルス( Tick-borne encephalitis virus )補体結合試験	希釈せず
水痘 - 帯状疱疹ウイルス(Varicell Zoste virus)補体結合試験	1/5
Flow	
<b>ナデノウイルス型 4 ウイルス補体結合試験</b>	1/5
サイトメガロウイルス(Cytomegalovirus (Ad 169)ウイルス補体結合試験	i/5

Sandoue インフルエンゼワクチン 希釈せず これらの例は診断キットの要素としての陽性コン

トロールヒト血清の入手のしやすさに基づいて選 択されたものである。しかし、最初の例から明ら

かなように 1 試験 あたりの抗原の数は所望により はるかに多い数に増やすことができる。

試料と、入手できる場合には陰性コントロール 抗原とが例2と同様にプリントされたグリッドを 有する Millipore シートにスポットされ、非特異 的場所はウマ血清で封鎖され、乾燥されて前述の 例と同様に保管される。個々の細片は例2のよう 化シートから裁断され、前記の表に挙げたキット と同様にして陽性及び陰性コントロール抗血清に より試験される。血清は全てTBS-10%ウマ血 清中で1:100に希釈され、関連の試験細片は 例2のようにして処理される。このシリーズにお いては、各血情に対する各抗原について結果を陽 性(プラス)または陰性(マイナス)として記録 し、下記の表に総括する。

	インフルエンザ・コントロール	インファエンザ	<b>火荷-結状危参コントロール</b>	水痘 - 若状疱疹	•	チックボーン・エンセフアルテイス	チックボーン・エンセフアルティス	サイトメガロウイルス・コントロール	サイトメガロウイルス	アデノウイルス	マイコプラズマ・コントロール	マイコプラスマ	単独田商物コントローラ	单語在 危穷	オアートンス・コントロール	<b>オ</b> ルートツス	パツカ	トキソプラズマ	第 第 许 宛 武 験 抗 血 清
	+	+	.1	; <b>+</b>	t		1	1	+.	1-	ŀ	+	+	+	+	+	. +	ı	モノヌクレオシス
·*.	ı	+	ı	+	ţ		1	i	+	+	F	1	1	+	ŧ	1	1	1	モノヌクレオシス・コントロール
	. 1	.+	i	ı	ı		ı	ì	1	i	1	1	1	1	1	١.	+	$\oplus$	トキソプラズマ
	1	+	1	+*	1	•	1	1	1	+	t	1	1.	+	1	1	1	1	トキソプラズマ・コントロール
	+	+	I,	+	1		1.	1	+	+	1	1.	1	+	1	ſ	<b>(</b>	1	はしか
	ı	.1	1	٠1	1		ı	1	1	1	ı	1	i	1	•	i	1	1	はしか・コントロール
•	ı	+	t	+	ı		i	1.	+.	+	1	+	1	+	ı	⊕	+	i	オルニトシス
	1	+	1	+	1.		Ι.	1	+.	+	1	+	ł	⊕	1	ı	ŧ	1.	<b>单純性疱疹</b>
	t	+	ı	+	1		1	1	+	+	E	$\oplus$	i	+	ı	ı	1	i,	マイコブラズマ
	1	+	1	+	ı		.1	ı	ı	⊕	ı	+	ŀ	+	1	ł	. F	ı	アデノウイルス
	+	+	1	+	ŀ	•	1.	1.	⊕	+.	1	÷	1	+	1	i	+	1	サイトメガロウイルス
	1	.+	ł	+	ı		⊕	ı	+	+	ı	1	ı	+.	1	1	i	1	チンク・ボーン・エンセフアルテイス
	1	+:	1	⊕	ı		ł	ı	ľ	+	I	1	ı	+	t	1	ı	1	水痘带状疱疹

どの場合にも、丸で囲んであるように相当する 試験抗血清と試験抗原との組合せについてはスポットは陽性である。

陰性コントロール血清は全て取得されたキット中に供給される抗原に対しては陰性であるが、それぞれは他の種々の抗原に対しては陽性である。 陰性コントロール抗原も供給される血液に関しては陰性であるが、しばしば他の血液はそれらの額品に対向する抗体を持つ。本発明の方法では従ってそれを構成しているキットの場合と同じ特異性が得られる。

てれらの試験の多くは単純性疱疹(Herpes simplex)、水痘帯状疱疹(Varicella zoster)またはアデノウイルスのような固有ウイルスに対する抗体のためのものである。従つてこれらの抗原に対して陽性であるように特異性をもたらさない多くの血清中でそのような固有の抗体を見出すことは驚くべきことではない。実際上、そのような抗体の完全な欠如は個体の免疫防御システムにおける欠陥を示すものであり、問題にしている反応

物によって極めて感染しやすいことを示すものである。実際には、通常使用されている多く変えるととが現実の手法に関しては、満定濃度のみを変えることが現実の診断に有用である。単核で一定の抗体を有する。ハシカウイルスに対する抗での抗体をは特に高い。ある種のないに対するものをも含めて、明らかに無関係の広がするものをも含めて、明らかに無関係ない、スペクトルの出現はポリクロールはない、スペクトルの出現はポリクロールはない、スペクトルの出現はポリクロールはない、など、ないである。

感染性単核症血清のほかに、他の数種の血清がインフルエンザコントロール抗原に対し抗体を与える。この説明は純粋でない抗原の最悪の場合についてのものである。インフルエンザ抗原はワクチンとして人間に用いられるように高度に精製されたウイルス標品であるが、これに対しコントロールに対する抗体の満定濃度はウィ

ルス抗原に対する滴定凝度よりも常に低い。不納物に対してそのような抗体が存在することははチャーを採取した患者が通常用いられているワクチン 標品中の不純物に対してレルギー性であったことを示すものである。別の場合としては、そのような抗体を監視するとは、ワクチン、環境及び食料のアレルギーの制御に有用であろう。

アレルギーは通常 IgE 型の循環抗体の存在と関連している。ことに記載したようにベルオキシダーゼ結合ヤギ抗・ヒト IgG のインジケータ抗体による検定により、用いられるヤギ抗体がH 鎖及びL 鎖の双方と反応するので、IgM 及び IgE 抗体が検知される。 IgG や IgM、又は例えば IgE に特異的な抗体を用いて、更に特異的な試験を組立てることができる。

## 例4: <u>自巳免疫その他の疾患のある患者の血清</u> 中の抗体分析

この装置は例3で用いたのと同一の抗原により、

の抗原について 0.5 μLの分別量を例 3 に記載した ようにして、下記の 2 段階でMilliporeシート上 にスポットする。

- 1) RNA 及び変性 DNA をニトロセルロースに不可逆的に結合させる公知の操作( P.S. Thomas, Proc. Nat. Acad. Sci. US 77,5201-5205 (1980)参照)に従つて、核酸を直接スポットし、80℃にて2時間シートを焼成して結合させる。天然の DNA もこのようにして結合することは以前には知られていなかつた。
- 2) このように処理した Millipore シート上に、 残りの他のすべての蛋白質、細胞またはサブ細 胞フラクションをスポットする。

次いで先述の例に記載したようにして装置を調製し、自己免疫疾患に苦しむ患者の個々の血清といくつかのコントロールの患者血清とを試験するために細片を裁断する。血清はTBS - 1 0 % - ウマ血清中での 1/100 , 1/1000 及び 1/10000 倍の希釈液で試験し、前例のように処理する。更に、装置は試験における 1gG 内部標準として正常はト

自己免疫疾患を表示する抗原を加えて構成される。下記に述べるように純粋な変性核酸類、及び典型的な非分化性とト細胞系統から採取できかつ容易に多量に培養される、ヘラ細胞より導かれるサブ細胞( subcellulan ) フラクションが用いられる。アクチンとミオシンも抗原として用いられる(ウサギ: Sigma からのもの)。

サケ ( 鮭 ) 精子 DNA ( Serva 、ハイデルベルク) を 1 M グリオ キサールの 存在 下で 1 0 0 ℃にて 2 分間加熱し、次いで急速に冷却して変性する。

エスケリキア・コリ (大腸菌)リボソーム RNA を公知の手順によつて大リボソームサブユニット から調製する [ Gordon, Ramjoue, Analytical Biochemistry 83,763-766(1977) 参照] o

へ ラ 細胞 は 培養 され、 サ ブ 細胞 フ ラ ク シ ヨ ン \* 〔 核 、 ミ ト コ ン ド リ ア 、 仁 、 ポ リ ソ ー ム 及 び サ イ ト ソ ー ル ( cytosol )フ ラ ク シ ヨ ン 〕は 既 知の 方 法 に よ り へ ラ 細胞 か ら 調 製 され る 〔 Penman, S.J.Mol. Biol, 17,117-125(1966)〕。

蛋白質濃度が1-10平/元の範囲の上記の全て

血清の 0.5 丸のスポットを含む。

これらは TBS , 1mg/mt ウン血清アルプミンの 1/1000 , 1/2000 , 1/4000 及び 1/8000 希釈液で \*\*ス。

疾患は American Rheumatological Association の基準によつて診断される。結果を下記の表に総 括する。

		常	8	LE		<u>:</u>		R	Α							SLE	+RA MC	EM DI	10	D A
試 験	15	17	2	5	7	8	9	1	10	1:	2 14	16	18	19	20	-			4	
天然のDNA					5			:		•										
変性 DN A					•															
RNA					•	•														
へラ細胞			5	5	5	12.	5 < 1	<1						1	<1					
ミトコンドリア			5		ī			50	:						•		•••			
· 该			· 5	12.	5 5	.12.	5	•			<1			1	1			•		
<u>-</u>	•		5			•					· <1			•	. *		> 500			
ナイトソール	•	٠	<b>5</b> .		. <1.						. ` `				•	-11	>500			
ポソーム .		•	5													٠.	>500		•	
ミオシン・・・		2		•	<1					1					,		>5 00			
キソプラズマ			ci	<1			<i>-</i> 1	·	-11	•	•						>500			
シカ	·<1	·<1 ·				<1		· < i					. <1		<1		1			
ルニトシス		,	`1		<b>~1</b>		< 1	. 5	<1	1	<1	5	<b>&lt;1</b>	1	1			<1		
ルペス		10 6				<1										< 1	<1	<1	<1	<1
イコ・プラズマ	<1	12.5 1.		•		5	. 1	12.	5 <1	10	Ţ	10		2	. 5	5		12,5	<b>&lt;1</b>	•
	1		1.				•							1			<1	:	<1	<1
デノウイルス	10	5		<1	. !	1	1	•		2.	1.	<1 <sub>.</sub> ·	5	1	5	<1	. 1	5	<1	25
イトメガ ロウイルス・		٠.			1	<1	1					•••	•	.5		2	•	<b>&lt;1</b>		
植	2	10	1	<1	2	1	· 1	1	12.5		. 1	1	5	1 .	1	5	125	. 1	. 2	10
ンフルエンザ	10	10	1	5	.5	12.5	12.5	2	12.5	25.	5	10	10	10	1	10	2.5	5	2	2
フトロール									. 1								1			<1

この表では、抗体摘定機度は正常な個体の血清または患に示した疾患に罹つている個体の血清からのものである。血清は1-20の番号を付されている。滴定機度は特異抗体×10<sup>-3</sup>としての全免疫グロブリンのフラクションで表示されている。抗体が意味のある量検出されない場合には、記録はなされていない。意味のある量の抗体があつても頻準の範囲外である場合には結果はく1または>500として示されている。

SLE = 全身性紅斑性液循( systemic lupus erythematosus )

RA = リウマチ様関節炎 ( rheumatoid arthritia )

MCTD = 混合結合組織病 ( mixed connective tissue disease )

wis = 複合硬化病(multiple scleresis)

ICD - 免疫コンプレツクス疾患 ( immune .com-plex disease )

AE - アンギオニウロテイク浮雕( angioneurotic edema )

かなりの数の自己抗体が自己免疫血清に認められ る:1 例では天然の DNA に対して特異抗体である が変性 DNA とは反応しないものであり、他の例で は全細胞、細胞小器官等に対して特異抗体である ものがあり、それから蛋白質のみでなくより広い 抗原スペクトルに対して試験が感度を有すること が明らかである。200の個体SLE血清の収集に おいて、抗一天然 DNA 及び抗一変性 DNA の滴定濃 度は異なる個体間で広範囲に変わり、互に独立し ていることが認められている。このことは検定が 特異的であることを示している。場合によつては、 血清が既に処置を受けた患者からのものであるた めに自己免疫抗体がもはや存在しないこともあり うる。前に述べたように他の場合には、卵蛋白質 に向けられた抗体はしばしはインフルエンザウイ ルスコントロール中に検出される。

この検定システムは、自己免疫疾患の診断についての既存の方法論よりもすぐれた下記のような 利点を有する:関心のある全ての抗体が別個の方 法よりもむしろ1つの方法で測定することができ

T 3 3:

る。 副細胞コンパートメント ( subcellular compartmenta ) に対する特異抗体は通常螢光顕微鏡 により測定される。これは退屈なものであり、主 観的であり、また長時間を要するが、本発明の方 法は簡単であり、自動的に定量することができる。 ウサギのアクチンとミオシンは商業的に入手でき るために加えられる。この方法がそれらの蛋白質 に対する抗体を検出できることは明らかである。 しかし、自己免疫疾患を診断するために、それら を相当するヒト蛋白質に置換することが可能であ り、また同様にヒトコラーゲンに置換することも 可能である。更に、特殊化した蛋白質を作る種々 の分化細胞も含むととができるし、またととで用 いられている未分化のヘラ細胞をも含むことがで きる。このキットは、免疫抑制剤による自己免疫 疾患の処置の過程で患者を監視するために使用す ることができるという別の利点を有する。その場 合には病理学上の抗体の消失を監視し、固有な良 性の抗体の抑制を避けるように処置を制御し、患 者の免疫系を全体的に損わないようにすることが

## 例5: パラメータが複数の抗体分析の感度の限 界

純粋なヒト IgG の 標準希釈液シリーズを例1のように Millipare シート上にスポットする。次にシートを例2で使用したのと同じ血清の 1/100 希釈液を用いて例2と全く同じように処理する。

スポットの反射率を Camag 社 (Muttez ,スイス) により製作された薄層クロマトグラムスキャナー を用いて定量する。下記の結果が得られる。

ドツト中のIgG の量(ng)	反射率(任意に定めた単位)
50	54
23.3	49
10.8	41.8
5	37
2.33	. 22
1.08	. 14
0.5	10
0.23	7
· ·	

反射率の測定により結合した抗体量が 3 0以上 の動的範囲以上 (dynamic range of greater than

three decade ) で抗体を定量でき、結合した抗体量が 0.5 ng以下で検出できることが表から理解できる。

## 例6: 種々のベルオキシダーゼ基質の比較

例 5 の抗体分析を 2 回繰返す: 第 1 の場合には、例 5 と全く同じ操作を行い、第 2 の場合には以下の変更が行われる: TBS 5 ml、 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (水中 3 0 % w'w) 1 0 μL及び ο - ジアニシジンの代わりにメタノール中の 4 - クロロー1 - ナフトール 0.3 % w'v ( Merch 社) 0.3 mlを用いる。 着色感度は等しいが、 ο - ジアニンジンは 4 - クロロー1 - ナフトールよりもわずかに高い背景濃度を与える。ジアミノベンジジンも同様に用いることができる。ジアミノベンジジンも同様に用いることができるる。4 - クロロー1 - ナフトールが発が、物質であることは知られていないので、商業上それを用いるのが好ましい。

## 例7: 神経細胞膜フラクション (neuronal membrane fractions) に対するモノクロー ン抗体のスクリーニング

交雑腫瘍細胞系統(hybridoma cell lines。)の

調製においては、関心のある特異抗体を作る可能 性のある多数のクローンを選別する必要がある。 もし複数の別個の抗原に対する抗体についての各 クローンを選別することを欲する場合には前述の 例の方法論を殆ど変更せずに使用することができ る。もし単一の抗原に対する抗体を選別すること を望む場合には下記の手法を用いることができるこ Millipore シートを 4 m 以下の四角片にマークす るか、または既にプリントされた四角辺を有する、 前例で用いたような市販品を入手できる Millipore シートを使用するo 予め蒸留水でMilliporeシー トを洗浄すると有利な場合が多い。ラツト脳シナ プトソーマル原形質膜( Rat brain synaptosomerl plasma membrane ( Tones, D.H., Matus, A. I., Biochem, Biophys. Acta 356, 276-287 (1974) ) が蛋白質 濃度 0.1 - 1 叫/ mt の 範囲で 抗原として用いられる。 これらの抗原の標品 0.5 μe を例2に配載したように Millipore シートにスポ ツトする。必要ならば、局部的農産は適用低に乾 繰しながら同一のスポットに練返し適用すること

により高めることができる。 次にシートを TBS で洗浄し、所望により前例で述べたようにウマ血液の封鎖溶液で処理し、乾燥して保存する。 個々の四角片を裁断し Costar皿(ケンブリンジ,マサチューセツツ州,米国)の容器に入れる。各容器を3%ウシ血清アルブミン150μ2、TBS中1%正常ヤギ血清で室温にて振盪しながら15分間処理する。 別の場合として、 Millipore シートが封鎖溶液で処理されたときには容器は別々に被獲するとができる。 被獲された皿とフィルターはその状態でも保管することができる。

マウスをラット脳シナプトソーマル原形質膜標品で免疫化し、脾臓を除去し、骨髄腫細胞で交雑化し、選定した群質中の200の容器に分けて、公知の方法 ( G. Köhler, C. Milatein, Nature 256, 495-497(1975)) により交雑腫瘍を育成する。

10日後、容器からの上澄液を分別して四角片を含む Coster プレート容器に入れるか(容器1個につき75~150#L)、またはそれからの希

状液を封鎖溶液に入れ、抗体結合反応を、抗体の活性によつて 2 時間から一夜続ける。 媒質を次に除去し、過剰の抗体を TBS で十分に洗浄して除く。 次いで結合した免疫グロブリンを前記の例と同様 に処理してベルオキシダーゼ結合ヤギー抗マウス IgG により符異的に潜色させる。 4 8 0 の容器のうち 1 7 0 について陽性が検出される。

この操作は任意の抗原または抗原の混合物に対する交雑腫瘍をスクリーニングするためのキットの調製に用いることができる。シートや四角片で免疫化する場合には、通常のブラスチック製皿で免疫化する場合よりも抗原を容易に取扱い貯蔵できる利点があり、Costar 皿の全容器を抗原でコーティングする場合よりも少ない抗原でするとができ、Millipore 上の背景部の着色と抗原に結合している抗体とを直接比較できるのに性による協関性を除去することができる。

例8: モノクローン抗体により認識されるラツ ト脳抗原の組織分布(MIT - 23)

モノクローン抗体を例7と同様にして得る。 このモノクローン抗体を種々のラット組織からの租ホモシェネート中の MIT - 2 3 抗原の検定に用いる。各例において、ホモジェネートを 1.0 mg/md 量でドット(点描)する。組織としては肝臓、小脳、下り、10 mg/md が 10 mg を 1 mg を 2 3 は小路のとは、 MIT - 2 3 は小路がまた。 10 mg/md では 機出されない。 ドット中の抗原 痩を 2 3 は小路がまた。 10 mg/md では では かさせた 実験では、 MIT - 2 3 は小路ホモジェネートの 50 mg/md で は 出されるが 10 mg/md で は 検出されるが 10 mg/md で は 検出されるが 10 mg/md で は 検出される MIT が 5 % 以下のものであることを示すものである。

例9: 自巳免疫疾患の血清まだはマウス中のリ ウマチ因子及び循環免疫コンプレックス の測定

リウマチ因子は他種の IgG をも含む IgG に結合する血清中に認められる免疫グロブリンとして定義される。循環免疫コンプレンクスはある種の異常で循環系に認められる内性抗原一抗体コンプレ

ックスである。これらは共に結合組織疾患の診断の一部でしばしば測定される。ウサギ 1gQ (Nord-ic )がリウマチ因子の試験として用いられ、ヒトClq が免疫コンプレックスの試験として用いられる。

ウサギ I gG 及び Clq を TBS 中に 1 mg/ml 溶かし、
0.5μ L のスポットをニトロセルロースに適用する。
次にシートを前配の例と同様にして TBS - 1 0 %
ウマ血清により封鎖するヒト自己免疫血清(SLE:
例 7 の No. 7、 MCTD: 例 4 の No. 1 1 及び正常コントロール)、先天的に自己免疫患と免疫 BALB/C株のコントの力ス血清、及び非自己免疫 BALB/C株のコントロールを全て TBS 中の 1 0 % ウマ血清で100,1000及び10000倍に希釈し、
を スペーションする。次に試料を TBS でよりサギ抗ーマウス免疫グロブリンの、
1 0 % ウマ血清中の1/1000希釈液を用いてインキロッマ血清中の1/1000希釈液を用いてインキーの 1 0 % ウマ血清中の1/1000希釈液を用いてインキーの 1 0 % ウマ血清中の1/1000希釈液を用いてイントートローの1/1000希釈液を用いてイントローの1/1000希釈液を用いてイントロールの1/1000希釈液を用いてイントロースに適用する1/1000希釈液を用いてイントロールの1/1000希釈液を用いてイントロースに適用する1/1000希釈液を用いてイントロースに適用する1/1000希釈液を用いてイントロースに適用する1 mg/ml 溶かした 1 0 % ウマ血清中の1/1000希釈液を用いてイントロースに適用する1 mg/ml 溶かして 1 0 % ウマ血清 1 0 % ウマ血清 1 0 % ウマースに 1 1 0 % ウスに 1 1 0 % ウマースに 1 1 0 % ウマースに

ユベーションする。 後者の 2 つの検出抗血清は DAKO(コペンハーゲン、デンマーク) から 得たものである。 次に試料を更に 2 時間室温でインキュペーションする。 次いで過剰の検出抗体を TBS で洗出させ、結合抗体を例 5 のようにしてクロロナフトール 反応により検出する。 着色を更に 2 時間 展開させて結果を判許する。

ヒト自己免疫血清は二つとも1:1000の希釈 液まで意味のある量のリウマチ因子を示すが、コントロール血清ではどの希釈液にもリウマチ因子とのかってはどの希釈液にもリウス自己免疫血清は1:10000の希釈液まで陽性の反応を示すが出てこれを他のでは100倍希釈血清が関性である。では100倍希釈血清が関性である。200歳によりではコントロール血清の約10倍高高度のプレックスはコントロール血清の約10倍高高度度のが現コンプレックスは、自己免疫マウスは、10000の循環コンプレックスは、10000の循環コンプレックスは、10000の循環コンプレックスは、100000元で、20000000元で、200000元で、20000元で、20000元で、20000元で、20000元で、20000元で、20000元で、20000元で、200000元で、200

テル"( 0.45 μ)

- (4) Gelman Metricel GN6 セルローストリアセ テート ( 0.4 5 μ )
- (5) Schleicher & Schuell (Schleicher & Schuell (Bassel), 西ドイツ)
  ニトロセルロース、(0.15 μ) BA 80/1
- (6) Schleicher & Schuell = | □ セルロース、
   (0.15 μ) BA 80/1
- (7) Schleicher & Schuell = トロセルロース
   (0.8 μ) AE 91/1
- (8) Schleicher & Schuell ニトロセルロース ( 1 2 μ ) AE 100
- (9) Schleicher & Schuell セルロースアセテート(0.45 μ) ΟΕ 67
- 00 Schleicher & Schueil 再生セルロース ( 0.45 μ )RC 57
- (I) FMC(ロックランド、メイン州、米国)アガロース" Sea plaque "
- Difco Noble アガー(agar)(Difco Laboratory Inc., デトロイト、ミシガン州、米

のヒト SLE 血清の収集及びその生存中採取した 20個の MRL マウスの血清試料に関する例でも以上の結果が支持される。

従つて、この例に記載した条件は臨床的診断及 び動物モデルシステムの両方においてリウマチ因 子と免疫コンプレックスを検出するための実際的 なシステムを提供するものである。

例10: ドット免疫 - 結合検定の支持体として の種々の多孔性材料

種々の多孔性支持体材料を用い、抗原の試料 0.5 plを前記の例と同様にして適用する: 支持体:

- (1) New England Nuclear Cor., (ポストン、マサチユーセツツ州、米国)の"Gene Screen" (多孔性ポリアミド)
- (2) Gelman ( Gelman Science Inc., アンアーバー、ミシガン州、米国)テフロン HT 450
   ( 0.4 5 μ ) 高温で使用する芳香族ポリスルホンコポリマー
- (3) Gelman Metricel GN 6 \* 混合セルロースエス

国)

後の2つは FMC コーポレーションの \* Gel Bond \* の剛性プラスチック支持体上に、製造業者の指示に従つて施して 0.5 m/odの層を得る。この最後のものは 5 cmの円内で、表面に溶融したアガー(寒天)またはアガロースを 1 ml 適用し、赤外線ランプにより乾燥する。アガーを再び水和すると多孔性構造となる。

以下の抗原を前記の例と同様にして 0.5 #2の分別量で適用し、風乾し、ヒト 8LB 血清を用いて同一の処方で処理する (例 4 の Na 7 参照):

- .(A) 天然の DNA (0.4 m/ml)
- (B) 変性 DNA ( 0.4 mg/ml)
- (C) インフルエンザウイルス混合物(希釈しない Sondvac ワクチン)
- (D) ヒト IgG、1mg/nlの ウシ血清アルブミン中 1 μg/nl
- (E) ヒト 1gG 、1m/mtのウシ血清アルブミン中 10μg/mt
- (F) ヒトIgG、1m/mlのウシ血清アルブミン中

100 µ8/nl

(O) 1 m/ml ウシ血清アルプミン

TBS を全ての溶媒に用いる。

DNA 試料を添加後、残りのものを添加する前に 着色部を 8 0 ℃にて 2 時間焼成する。

以下のような結果が孔サイズ 0.4 5 μの Millipore を用いた標準システムと比較して得られる。

支持体				結			<b>P</b>						
(1)	A , C 2	<b>ይ</b> ሆ.	F か	すか	n 10	見	え	る	•	他	ഗ	۲	ッ
	トは陰力	ŧ o	٠										
(2)	A , B 2	とび	(C) 着	色,	D	,	B	,	F	及	U	G	陰
	性。									•			
(3)	金ての!	ドツ	トが	阳性	•	D	,	E	及	C	ŗ	は	着
	色度が目	没階	的亿	変化	ناذ	τ	61	る	٥				
(4)	A 及び C	か	すか	に版	性	•	他	Ø	全	τ	は	陰	性
	背景部は	(4)	や高	600					•				
(5)	Millipa	re .	と有	意 の	差	ı	ts	(i)	0			•	
(6)	同一の多	孔	度を	持つ	Mi	11	i p	o r	. e	٤	全	۲.	同
	ه با												
(7)	Dは着色	<b>.</b>	ない	o 他	は	Μi	l 1	i p	0 F	•	٤١	固	様

から得たものであり、前配の諸例のようにプリントされたグリッドを有する Millipore のニトロセルロース ( 0.4 5 μ ) に、前配の例と同種の配列にて、下配の抗原 0.5 μ & と TBS 中の希釈液 ( カッコ内に示した ) を施す。

(1) アデノウイルス ( 1/5 ) 、(2) クラミデイア
( 1/2 ) 、(3) サイトメガロウイルス ( 希釈せず ) 、
(3a) サイトメガロウイルスコントロール陰性抗原
( 希釈せず ) 、(4) インフルエンザ A ( 1/4 ) 、(5)
インフルエンザ B ( 1/2 ) 、(6) パラインフルエン
ザ 1 ( 希釈せず ) 、(7) パラインフルエンザ 2 ( 希釈せず ) 、(8) パラインフルエンザ 3 ( 希釈せず ) 、(8a)インフルエンザコントロール陰性抗原( 希釈せず ) 、(8a)インフルエンザコントロール陰性抗原( 希釈せず ) 、(9) マイコプラズマ ( 1/2 ) 、個 Q 無(1/2)、(1) 呼吸多核ウイルス ( 1/2 ) 、及び更に TBS 中10 ,
4.6 5 , 2.1 5 及び 1μ9/配のヒト 1 gG ( Nordic )
の 4 個の領準液並びにウシ血清アルブミン 1 明/配 o
これらは次にベルオキシダーゼ結合ヤギ抗ーヒト
I gG ( Nordic ) の 1 : 1000希釈 液を用いてクロロナフトール法により、TBB 1 0 %ウマ血清中

(8) A,B及びC着色、D,E,FはMillipore よりも薄い。

(9) A, C及びFはかすかに着色。他は陰性。

OD A及びBは陽性、Gは薄く他は陰性。

A,B及びCは陽性であるが薄い。D, E,Fは観測できるボーダーラインである。

4 A , B 及び C は陽性、 D , E 及び F は弱いが 陽性。

寒天は粗い支持体に容易にコーテイングされる という長所があり透明であるから、例 5 のように 反射率を測定する代わりに透過によつて定量する のに適している。

## 例11: <u>多重ドット検定による呼吸ウイルス抗</u> 体プロフィール

この例は、症状のみによつて区別することが困難なグループとして診断のために通常必要とされている呼吸ウイルスのグループをベースに抗原を 選定したことを除いて例3と同様である。このグループの抗原はInstitut Virian (チューリンヒ)

1/100 , 1/1000 及び 1/10000 に 希釈した血清により前記の例と同様にして検定する。陽性コントロール血清として Institut Viron により提供されたものについての結果をも以下の表に挙げる。

ドット免疫検定により得られた呼吸ウイルス抗体プロフィールの総括

しより待り	4012 4 7 2	ブル川頂	甲の抗体商	定機度(μ	7 /ml ')		•		
. 2	3	4	5	6	7 ·	8	9	10	11
< 0.03	0	<0.03	0,15	0.15	0.03	0.15	0.1	0.03	0,33
< 0.03	0.07	0.03	0.15	0.07	0.07	0.07	ŏ.	0.00	0.33
0	0	< 0.03	0.15	0.15	0.07	0.07	0.03	ŏ	0.33
0.15	0.07	< 0.03	0.15	0.15	0.15	0.07	0.03	ŏ	0.72
0	0.07	< 0.03	0.03	0.07	0.07	0.07	0	ŏ	0.72
0.03	0	< 0.03	0.15	0.1	0.07	0.07	Õ	<0.03	0.72
2.3	< 0.03	< 0.03	0.03	0.15	0.07	0,07	0.1	< 0.03	0.33
< 0.03	0	< 0.03	0.03	0.15	0.07	Ü. 07	0.5	3.3	0.33
0.03	0	< 0.03		0.03	0.07	0.07	0.03	< 0.03	1.5
<0.03	0.15	<0.03	0.03	0.07	0.07	0.07	0.03	0	0.33
< 0.03	0	<0.03	0.03	0	0.07	0.07	0	. Ö	0.33
<0.03	0	<0.03	0.03	0.15	0.07	0.07	Ö	O	0.33
<0.03	0.03	< 0.03	0.07	0.07	0.07	0.07	0.72	<0.03	<0.33
0.03	0.03	0.03	0.07	0.07	0.07	0.07	0.1	0.03	0.72
< 0.03	0.15	<0.03	0.15	0.15	0.07	0.07	0.1	0.03	0.03
<0.03	. 0	< 0.03	0.15	0.5	0.07	3.3	0	0.33	3.3
<0.03	0	< 0.03	0,15	0.5	0.07	3.3	Ō	0.33	3.3
<0.03	0.07	< 0.03	<0.03	0.33	0.07	1.5	0.15	0.07	0.7
<0.03	0.03	< 0.03	0.07	0.1	0.07	0.07	0.07	0.03	0.33
0.5	0.03	< 0.03	0.07	0., 1	0.07	0.07	0.03	0.03	0.33
< 0.03.	0.03	< 0.03	0.03	0.03	0.07	0.07	0.03	0.33	0.33
0.5	0	<0.03	0.03	0.03	0.03	0.07	0.03	0.33	0.33
	0.03	< 0.03	0.07	0.07	0.03	0.07	0.15	0.33	0.33
		< 0.03		0.07	0.03	0.07	0.15	0.03	0.7
	0	< 0.03	0.03		0.03	0.07	0.03	0.15	. 0.33
0.07	0 .	<0.03	0.07	0.03	0.07	0.07	0.07	<b>&lt;0.03</b> .	0.15
	<0.03 0.03 0.15 0.07	0.03 0.33 0.15 0	0.03 0.33 < 0.03 0.15 0 < 0.03	<0.03	<0.03	<0.03	<0.03	<0.03	<0.03

陰性コントロールとして提供された抗原はどの血 潜によつても陽性反応を示さない。

## 例12: 血清中の呼吸ウイルス抗体プロフィー ルを得るための補体結合検定とドット 免疫結合検定との比較

例11と同じセットの血清について、Institute Vivon からの同じグループの抗原により、補体結合について述べた物質と手法を用いて補体結合検定を行う。血清は同一の満定濃度にグループ分けし、次いで満定濃度が減少する原序で表に示す。下記の表中の垂直線は満定濃度によるグループ分けである。アンダーラインのある血清はその抗原に対する陽性コントロールとして供給されたものである。

## ドツト免疫検定による呼吸ウイルス抗体プロフイールと補体結合検定による対応するデータの相関

各例において、左側の欄はドット検定による血清の裔定潑度の順序であり、右側の欄は補体結合 検定による順序である。アンダーラインを引いた血清はその特殊抗原に対する陽性コントロールのキットの一部として供給されたものである。

<u>.7</u>	デノウイルス	オルニ (Ornit	トシス hosis)	<u>インフル</u>	エンザ A	インフル	エンザ B	バラインフ	ルエンザ1
1 2 4 6 7 19 3 5 8 9 10 13 14 15 8 22 23 24 11 2 20 21 5 26 16 17	$ \begin{array}{c c} 19 \\ -6 \\ 7 \\ 9 \\ 8 \\ 1 \\ 2 \\ 5 \\ 21 \\ 3 \\ 4 \\ 15 \\ 18 \\ 10 \\ 11 \\ 12 \\ 13 \\ 14 \\ 16 \\ 17 \\ 20 \\ 22 \\ 23 \\ 24 \\ 26 \\ \end{array} $	7 20 22 4 25 26 24 17 2 8 14 15 21 23 9 10 11 12 13 16 17 18 19 3 5	7 25 20 1 2 3 4 5 6 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 21 22 23 24 26	2 14 1 3 4 5 6 7 8 9 13 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 10 11 12 15 16 17 18 19 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	14 	1 2 3 4 6 15 16 17 18 13 19 20 23 26 14 5 7 8 9 10 11 22 1 22 4 25	16 17 18 15 19 25 4 3 7 20 6 1 9 21 8 2 5 10 11 12 13 14 22 23 24 26	16 17 18 1 3 4 7 8 12 15 6 19 20 27 5 10 13 14 23 24 25 26 9 21 11	\[ \begin{array}{c} \begin{array}{c} \lambda \\ 18 \\ 25 \\ \ 7 \\ 8 \\ 11 \\ 12 \\ 3 \\ 4 \\ 5 \\ 6 \\ 9 \\ 10 \\ 13 \\ 14 \\ 15 \\ 19 \\ 20 \\ 21 \\ 22 \\ 23 \\ 24 \\ 26 \\ \end{array}

呼吸ウイルス抗体プロフイールの相関 (続き)

1.0000 const. 10.

パラインフルエンザ 2 パラインフルエンザ 3 マイコプラズマ Q 熱	
	呼吸多 核ウイルス
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

殆ど全ての場合に陽性血液はほぼ同じランクに入つでおり、 両検定共に陽性として供給された血液は実際上陰性か、 低い 満定濃度を示すことが表から 理解できる。全ての検定はかなり良い相関を示している。 例外的なものがある理由は、 2つの検定システムは異なる抗体のクラスを認識するものであり、 抗原は 2 つの検定において非常に異なった形態で抗体に提供されるからである。

# 例 1 3 : モノクローン抗体のタイプを決めるためのドント検定の利用

ひな鳥肝腺からのリボソーム蛋白質に対するモノクローン抗体を例8と同じ手法により調製し、抗体の特異性をTowbin 等が発表した方法 (Proc. Nat. Acad. Sci. U.S., 76,4350-4354 (1979) により決める。交雑腫瘍培養物の上産液について下記のドット検定により抗体のタイプを試験する。Nordic からのタイプー特異ヤギ抗ーマウス免疫グロブリン抗体を製造業者の指示に従つて溶かし、30倍に希釈し、1μLの分別量をニトロセルロースにドットし、細片を例1と同様

抗体がそれらに個有の抗原を検出できることを示すものである。 この検定法は 臨床的な分析でしばしば必要とされているように ヒト血清中の個々の抗体クラスの量を定量するのに有用である。 このシステムにより単一の操作で全てのクラスの抗体を分析し、定量するためのキットを組立てることができる。

#### 例14: 免疫学上の分析用キット

前記の諸例の抗原を 0.5 μ2量ドットして装置を 組立てる。抗原溶液は前例のようにプリントされ たグリッドを有する Millipore シート(孔サイズ 0.4 5 μ)上に平行な列になるようにドットする。 この場合もシートを 1 0 % ウマ血清で処理し、非 特異的結合場所を封鎖して 風乾する。 シートを細 片に 裁断して、 各細片が 1 個の各抗原の ドットを 含むようにし、 プラスチック製用紙中に シールす る。 免疫学的分析を行うための試薬は以下のよう にして調製する。

A. 10% ウマ血液を含む TBS を 100 nlのロットとして 凍結乾燥する。

にしてウマ血清により封鎖し、希釈しない交雑屋 瘍上登液を用いて室温で一夜インキュベートし、 次いで例1のようにして結合した抗体を免疫ーベ ルオキシダーゼ着色により検出する。その結果を 下記の表に示す。

	下 配光 投グロブリンに 対する 抗体による 着色							
モノクローン抗体	IgG	I gM						
抗-86	+	-						
抗-L7	<del>-</del> · ,	+						
抗-L18a	+ '	-						
抗-P1/P2	. <b>-</b>	+ :						
抗一rRNA·		+						

モノクローン 抗体は、国際的に認められている 命名法により、それらが反応するリボソーム蛋白 質により表示される。抗(Anti)- rRNA はリボソ ーム RNA に対するものである。 表中のタイプは抗 体をサクロース濃度を変えて分析した別個の実験 により確認されたものである: IgG は沈降定数 78 であり、 IgM は 198 である。

この例は適当な検出システムを用いるならば、

- B. ヤギ抗~ヒト免疫グロブリンを 1 0 % ウマ血 清を含む TBS 中で 1 : 1000に希釈し 1 0 0 \*\*\*ロットとして凍結乾燥する。
- C. TBS を100mlロットで凍結乾燥する。
- D. 4-クロロ-1-ナフトールを蛋白質 9 平中 に関合し、アンプル中にシールする。
- B. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>(30%)を蛋白質 0.1 xt 中に 調合し、 アンプル中にシールする。

期限を定めずに貯蔵した後、前配の諸例に従つて血清中の未知抗体を分析するために上記のキットは以下のようにして使用される。A、B及びC各1部を蒸留水100㎡を用いて元の状態に戻す。次にAを未知血清の希釈液中で用い、Bをインジケータ抗体結合反応用に用い、また元に戻したCの1ロットはD及びE各々の1アンプルと共に呈色反応混合物とする。Cの他のロットは抗体結合の各段階での洗浄に必要なときに元の状態に関す。前諸の路例と同じ結果が得られる。

4. 図面の簡単な説明

図面は血清の抗体分析において、個々の血清に

特許出顧人

チパーガイギー アクチェングゼルシャフト



代理人

若 林

忠。

拖 体分析用o試験細方 個人《生活比判試験工机产制片 トイフプラズマ (TOXOPLASHA) ハシカ (PEASLES) イルニトンス (ORNITHOSIS) (ORNITHOSIS) TILET = 2-7-10 (ORNITIUSIS CONTROL) ヘルペス ヘルペス・コントロール (HERPES CONTROL)
マイコフ・フスマ (HYCOPLASIA) (HYCOPLASIA) 7øF 71277 X7.2 = D-WINCOPLASHA CONTROL) ! アナライルス (ADENOVIRUS) イイトメロックイルス (CYTOMEGALOVIRUS) オイトメの方対にス・コントロール(CYTOHEGALOVIRUS CONTROL) タップボーン Lンモアルオス(TICK BORNE ENCEPHALITIS) 11 FL END 12 (TICK BORNE ENCEPHIALITIS CONTROL)

\* 第 (VARICELLA)

(VARICELLA CONTROL)

(INFLUENZA) インフルエング 1-71-5-7-2-10-12 (INFLUENZA CONTROL) 旗子 1 (STANDARD 1) 2 (STANBARD Z) (STANDARD 3) ં૩ ●,●,②:模学流片31得5礼33種の包括渡夜旅原の

-482-

又加小的方式了了探牛流力强度上比较83.

#### 手 統 補 正 書 (方式)

第1頁の続き 優先権主張 - 1982年1月18日30イギリス (GB) 308201289

昭和57年 8月/8日

特 許 庁 長 官 殿

1. 事件の表示 昭和57年 特 許 顧 第70576 号

2. 発明の名称

免疫分析用装置及びキット

3. 補正をする者

事件との関係 出願人

チパー ガイギー アクチエンゲゼルシャフト

4. 代理人

住 所 東京都港区赤坂 1 丁目 9 番 20号

第16興和ピル8階

氏 る 弁理士(7021) 若 林 忠 電話 (585)1882



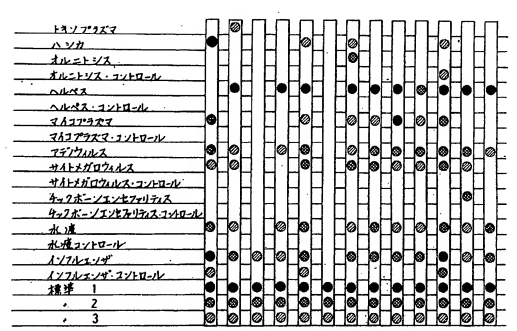
5. 補正命令の日付

昭和57年7月9日(同年7月27日発送)

る補正の対象 図 面

7.補正の内容 別紙の通り





●,⊗,⊘: 標準液に制得られる 3 椎の星色濃度

## FOWERED BY Dialog

Device for multiple immunoassay tests - is support sheet with antigen or immunoglobulin reagent adsorbed on specific areas

Patent Assignee: CIBA GEIGY AG; CIBA GEIGY CORP Inventors: GORDON J; HAWKES R; NIDAY E; TOWBIN H

## Patent Family (19 patents, 22 countries)

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Update	Туре
EP 63810	A	19821103	EP 1982103520	Α	19820426	198245	В
GB 2099578	Α	19821208	GB 198113167	Α	19810429	198249	Е
			GB 198134353	A	19811113		
			GB 19821289	Α	19820118		
			GB 198212275	Α	19820428		
NO 198201411	Α	19821122				198250	E
ZA 198202896	Α	19821029				198305	Е
FI 198201441	Α	19821231				198307	E
JP 58009070	A	19830119				198309	Е
DK 198201891	A	19830314				198317	E
BR 198202492	Α	19830412				198321	E
PT 74816	A	19831116				198349	Е
ES 198400199	Α	19840101				198414	E
ES 198405156	A	19840901				198447	E
ES 198405157	A	19840901				198447	E
GB 2099578	В	19850724	GB 198113167	Α	19810429	198530	E
			GB 198134353	A	19811113		
			GB 19821289	Α	19820118		
			GB 198212275	A	19820428		
IL 65627	A	19851129				198602	E
EP 63810	В	19860305	EP 1982103520	Α	19820426	198610	E
CA 1200761	A	19860218				198612	E
DE 3269567	G	19860410				198616	Е
US 5486452	A	19960123	US 1982345440	A	19820203	199610	E
			US 1984673211	Α	19841119		
			US 1986912144	Α	19860924		
			US 198738470	A	19870410		
PH 26773	A	19920928	PH 198227205	A	19820428	199634	E

Priority Application Number (Number Kind Date): GB 19821289 A 19820118; GB 198134353 A

19811113; GB 198113167 A 19810429; GB 198212275 A 19820428

#### **Patent Details**

Patent Number	Kind	Language	Pages	Drawings	Filing Notes			
EP 63810	Α	EN	66					
Regional Designated States,Original	AT BE CH DE FR IT LI LU NL SE							
ZA 198202896	A	EN						
BR 198202492	Α	РТ						
IL 65627	Α	EN						
EP 63810	В	EN						
Regional Designated States,Original	AT BE CH DE FR IT LI LU NL SE							
CA 1200761	A	EN						
<u>US 5486452</u>	A	EN	17	1	Continuation of application US 1982345440			
					Continuation of application US 1984673211			
					Continuation of application US 1986912144			
PH 26773	A	EN						

Alerting Abstract: EP A

Assay device comprises a porous solid support carrying an array of adsorption areas of antigens (Ag) and/or immunoglobulins (IgG), prepd. by applying Ag or IgG directly as a soln. or suspension. Any residual adsorption sites, outside or inside the specified areas, are satd. by proteins which are non-specific for Ag and IgG. Pref. this satn. is by treatment with total serum, opt. diluted with physiological saline, at room or elevated temp. then opt. drying and baking.

Pref. the support is about 0.1 mm thick made of natural carbohydrate or hydrocarbon polymers; proteins; synthetic porous polymers, porous inorganic materials or mixts. or copolymers. Also new are kits consisting of such a device plus appropriate reagents.

The devices are used for immunoassays and allow an almost unlimited no. of assays can be carried out simultaneously. Particularly, they are useful for screening hybridomas making monoclonal antibodies and for mlti-parameter antibody assays to establish an antibody profile. Very small amts. of Ag and IgG are needed, the microporous sheets have a high binding capacity and are easy to wash.

International Classification (Main): G01N-033/543, G01N-033/548 (Additional/Secondary): C12M, G01N-033/54, G01N-033/564, G01N-033/569

US Classification, Issued: 435005000, 435007100, 435007200, 435007210, 435007220, 435007230, 435007310, 435007320, 435007700, 435007720, 435007900, 435007910, 435007920, 435007940,

Dialog Results Page 3 of 7

435007950, 435970000, 435975000, 436506000, 436507000, 436509000, 436518000, 436530000, 436807000, 436821000

#### **Original Publication Data by Authority**

#### **Brazil**

Publication Number: BR 198202492 A (Update 198321 E)

Publication Date: 19830412

Language: PT

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

#### Canada

Publication Number: CA 1200761 A (Update 198612 E)

Publication Date: 19860218

Language: EN

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

#### Germany

Publication Number: DE 3269567 G (Update 198616 E)

Publication Date: 19860410

Language: DE

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

#### Denmark

Publication Number: DK 198201891 A (Update 198317 E)

Publication Date: 19830314

Language: DA

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

#### **European Patent Office**

Publication Number: EP 63810 A (Update 198245 B)

Publication Date: 19821103

\*\*Pruefmittel und Ausruestung fuer immunologische Analysen New devices and kits for immunological

analysis Dispositif et trousses pour les analyses immunologiques\*\*

Assignee: CIBA-GEIGY AG, Patentabteilung Postfach, CH-4002 Basel, CH (CIBA)

Inventor: Gordon, Julian, Dr., Finkelerweg 40, CH-4144 Arlesheim, CH Hawkes, Richard, Dr., Beim Lindenbaum 15, CH-4123 Allschwil, CH Niday, Evelyn, Dr., 1830 N. Stratford Road, Arlington Heights Illinois 60004, US Towbin, Harry, Dr., Binningerstrasse 12, CH-4123 Allschwil, CH

Agent: Zumstein, Fritz sen., Dr., et al, Braeuhausstrasse 4, D-8000 Muenchen 2, DE

Language: EN (66 pages)

Application: EP 1982103520 A 19820426 (Local application)

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

Designated States: (Regional Original) AT BE CH DE FR IT LI LU NL SE

Original IPC: C12M-0/00 G01N-33/54 Current IPC: C12M-0/00 G01N-33/54

Original Abstract: New devices and kits for immunological analysis. The invention relates to new devices and kits for immuno-assays, especially solid-phase immuno-assays, comprising a solid porous support, preferably in the form of a sheet, where antigens or immunoglobulins, or both of them, are

http://toolkit.dialog.com/intranet/cgi/present?STYLE=621875714&PRESENT=DB=351,A... 3/1/2007

Dialog Results Page 4 of 7

bound by direct application, with no other chemical or electrochemical treatment. The use of such supports makes possible to effect an unlimited number of antibody-antigen, reactions simultaneously and in one operation. The assays with these new kits are technically extremely simple in practice. The antigens or immunoglobulins on the solid support can be applied in any suitable pre-selected geometry. e.g. as an array of dots, preferably micro-dots, or lines. A preferred material for the solid support is nitrocellulose or nitrocellulose mixed with other cellulose esters. Before carrying out the immuno-assays residual adsorbing sites on the support must be saturated with whole serum of heterologous species to prevent nonspecific binding. The invention is also directed in particular to devices and kits treated in this manner, and, if desired, washed and dried. They can be stored for an indefinite time without loss of activity. In the immuno-assays to be carried out according to the present-invention the preferred detection system is the use of anti-primary species antibody coupled to peroxidase with a chromogenic substrate. The color intensity can be quantitated and calibrated with standards of known amounts of immunoglobulins bound to the same support. Densitometry permits the evaluation of the color reaction over a 1000-fold range of concentrations. The new kits can also be used with specific antibodies in a pre-determined array on the solid support for the detection of specific antigens and with complement proteins to detect antigen-antibody complexes. |EP 63810 B (Update 198610 E)

Publication Date: 19860305

\*\*Pruefinittel und Ausruestung fuer immunologische Analysen New devices and kits for immunological analysis Dispositif et trousses pour les analyses immunologiques\*\*

Assignee: CIBA-GEIGY AG, Klybeckstrasse 141, CH-4002 Basel, CH

Inventor: Gordon, Julian, Dr., Finkelerweg 40, CH-4144 Arlesheim, CH Hawkes, Richard, Dr., Beim Lindenbaum 15, CH-4123 Allschwil, CH Niday, Evelyn, Dr., 1830 N. Stratford Road, Arlington Heights Illinois 60004, US Towbin, Harry, Dr., Binningerstrasse 12, CH-4123 Allschwil, CH

Agent: Zumstein, Fritz, Dr., et al, Braeuhausstrasse 4, D-8000 Muenchen 2, DE

Language: EN

Application: EP 1982103520 A 19820426 (Local application)

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

Designated States: (Regional Original) AT BE CH DE FR IT LI LU NL SE

Original IPC: G01N-33/543 Current IPC: G01N-33/543(A)

Claim: Assay device comprises a porous solid support carrying an array of adsorption areas of antigens (Ag) and/or immunoglobulins (IgG), prepd. by applying Ag or IgG directly as a soln. or suspension. Any residual adsorption sites, outside or inside the specified areas, are satd. by proteins which are non-specific for Ag and IgG. Pref. this satn. is by treatment with total serum, opt. diluted with physiological saline, at room or elevated temp. then opt. drying and baking. Pref. the support is about 0.1 mm thick made of natural carbohydrate or hydrocarbon polymers; proteins; synthetic porous polymers; porous inorganic materials or mixts. or copolymers. Also new are kits consisting of such a device plus appropriate reagents. The devices are used for immunoassays and allow an almost unlimited no. of assays can be carried out simultaneously. Particularly, they are useful for screening hybridomas making monoclonal antibodies and for mlti-parameter antibody assays to establish an antibody profile. Very small amts. of Ag and IgG are needed, the microporous sheets have a high binding capacity and are easy to wash. (66pp)

#### Spain

Publication Number: ES 198400199 A (Update 198414 E)

Publication Date: 19840101

Language: ES

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428|ES 198405156 A (Update 198447 E)

Publication Date: 19840901

Language: ES

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428|ES 198405157 A (Update 198447 E)

http://toolkit.dialog.com/intranet/cgi/present?STYLE=621875714&PRESENT=DB=351,A... 3/1/2007

Dialog Results Page 5 of 7

Publication Date: 19840901

Language: ES

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

#### Finland

Publication Number: FI 198201441 A (Update 198307 E)

Publication Date: 19821231

Language: FI

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

#### **Great Britain**

Publication Number: GB 2099578 A (Update 198249 E)

Publication Date: 19821208

Language: EN

Application: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428 (Local application)|GB 2099578 B (Update 198530 E)

Publication Date: 19850724

Language: EN

Application: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

Claim: A member selected from the group consisting of a device for immunological analysis consisting of a porous solid support in the shape of a film, sheet, plate, or cylinder containing a pre-selected array of delimited adsorption areas of antigens or immunoglobulins or of both of them, which adhere tightly and do not spread out on the porous surface obtainable by applying aliquots of solutions or suspensions of one or more antigens or immunoglobulins or of both of them to the support by direct contact through mechanical transfer, and such a device wherein residual adsorption sites outside or inside the antigen or immunoglobulin areas are saturated by the presence of proteins which are non-specific with regard to their capacity of reacting with the mentioned antigens or immunoglobulins.e

#### Israel

Publication Number: IL 65627 A (Update 198602 E)

Publication Date: 19851129

Language: EN

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

#### Japan

Publication Number: JP 58009070 A (Update 198309 E)

Publication Date: 19830119

Language: JA

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

#### Norway

Publication Number: NO 198201411 A (Update 198250 E)

Publication Date: 19821122

Language: NO

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

#### **Philippines**

http://toolkit.dialog.com/intranet/cgi/present?STYLE=621875714&PRESENT=DB=351,A... 3/1/2007

Dialog Results Page 6 of 7

Publication Number: PH 26773 A (Update 199634 E)

Publication Date: 19920928

Assignee: CIBA GEIGY AG (CIBA)

Inventor: GORDON J HAWKES R TOWBIN H NIDAY E

Language: EN

Application: PH 198227205 A 19820428 (Local application)

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118

Original IPC: G01N-33/543(A) Current IPC: G01N-33/543(A)

#### **Portugal**

Publication Number: PT 74816 A (Update 198349 E)

Publication Date: 19831116

Language: PT

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

#### **United States**

Publication Number: US 5486452 A (Update 199610 E)

Publication Date: 19960123

\*\*Devices and kits for immunological analysis\*\*
Assignee: Ciba-Geigy Corporation (CIBA)

Inventor: Towbin, Harry Niday, Evelyn Gordon, Julian, CH Hawkes, Richard

Agent: Fishman, Irving M. Kaiser, Karen G. Language: EN (17 pages, 1 drawings)

Application: US 1982345440 A 19820203 (Continuation of application) US 1984673211 A 19841119 (Continuation of application) US 1986912144 A 19860924 (Continuation of application) US 198738470

A 19870410 (Local application)

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118

Original IPC: G01N-33/548(A) G01N-33/564(B) G01N-33/569(B) Current IPC: G01N-33/548(A) G01N-33/564(B) G01N-33/569(B)

Original US Class (main): 4355

Original US Class (secondary): 4357.1 4357.2 4357.21 4357.22 4357.23 4357.31 4357.32 4357.7 4357.72 4357.9

Original Abstract: New devices and kits for solid-phase immuno-assays comprising a solid porous support, preferably in the form of a sheet, where antigens or immuno-globulins or both of them are bound by direct application in any suitable geometry, e.g. as an assay of dots or lines. Such porous supports are suitable for effecting an unlimited number of antibody-antigen reactions simultaneously and in one operation.

Claim: I.An immunological analysis device consisting of a porous sheet of nitroc ellulose containing an array of preselected geometry of delimited absor ption areas of at least one compound capable of specifically binding an antigen (antigen-reactive compound) which adheres tightly and does not spread out on the surface of said porous sheet, said array of preselected geometry being obtained in said porous sheet by applying liquid ali quots of said antigen-reactive compound to said porous sheet mechanical ly via direct contact, wherein residual absorption sited in said porous sheet are unsaturated or saturated by non-specific protein.

#### South Africa

Publication Number: ZA 198202896 A (Update 198305 E)

Publication Date: 19821029

Language: EN

Priority: GB 198113167 A 19810429 GB 198134353 A 19811113 GB 19821289 A 19820118 GB

198212275 A 19820428

Derwent World Patents Index © 2007 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 2512950